PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-271002

03:6-

(43) Date of publication of application: 02.10.2001

(51)Int.Cl.

C09B 55/00 B41J 2/01 B41M 5/00 C09B 67/40 C09B 67/46 C09D 11/00 C09D 17/00

(21)Application number : 2000-087538

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

27.03.2000

(72)Inventor: MIZUKAWA HIROKI

KIMURA KEIZO

(54) COLORING COMPOSITION, INK FOR INK JET AND METHOD FOR INK JET RECORDING (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a coloring composition excellent in water and light resistances, preservation stability, color reproducibility, recording density, recorded image quality, etc., and capable of carrying out the recording without, paper dependence. SOLUTION: This coloring composition comprises a dye represented by general formula (I), e.g. formula D-4. A mode of the oil-soluble dye represented by formula (I) and dispersed in an aqueous medium, a mode comprising a dye dispersion prepared by dispersing the oil-soluble dye represented by formula (I) and dissolved in a high-boiling organic solvent in the aqueous medium, a mode comprising a colored microparticle dispersion containing colored microparticles comprising the oil-soluble dye represented by formula (I) and an oil-soluble polymer, etc., are preferred.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

	, .		•
		-	
			 •

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-271002

(P2001-271002A)

(43)公開日 平成13年10月2日(2001.10.2)

		特顧2000-87538(P2000-8 平成12年3月27日(2000.3.		(71)	(71)出願人 000005201 富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地				
			審査請求	未請求	下簡	マダの数10	OL	(全 56 頁)	最終頁に続く
	67/46			C 0	9 D	11/00			
C 0 9 B	67/40					67/46		Α	4 J 0 3 9
B 4 1 M	5/00			C 0	9 B	67/40			4J037
B41J	2/01			B 4	1 M	5/00		E	2H086
C 0 9 B	55/00			CO	9 B	55/00		Α	2 C 0 5 6
(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ				Ť	7]- -*(多考)

(72)発明者 水川 裕樹

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(72)発明者 木村 桂三

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(74)代理人 100079049

弁理士 中島 淳 (外3名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 着色組成物、インクジェット用インク及びインクジェット記録方法

(57) 【要約】

(修正有)

【課題】 耐水性、耐光性、保存安定性、色再現性、記録濃度、記録画質等に優れ、紙依存性なく記録し得る着色組成物を提供する。

【解決手段】 一般式(I)例えば式D-4で表される 染料を含む着色組成物である。式(I)で表される油溶性染料が水性媒体中に分散されてなる態様、高沸点有機 溶媒に溶解した式(I)で表される油溶性染料を水性媒体中に分散してなる染料分散物を含む態様、式(I)で表される油溶性染料と油溶性ポリマーとを含む着色微粒子を含有してなる着色微粒子分散物を含む態様、などが好ましい。

一般式(1)

$$A = N \xrightarrow{R_1} R_4$$

$$R_5 \xrightarrow{R_4} M$$

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(I)で表される油溶性染料 を含むことを特徴とする着色組成物。

【化1】

一般式 (1)

$$A = N \xrightarrow{R_1} \xrightarrow{R_4} R_5$$

前記一般式(I)において、Aは、下記一般式(II)で 示される基を表す。R3、R4、R5及びR6は、各々独立 に、水素原子又は置換基を表す。Mは、-OY基又は-N(R₇)(R₈)を表す。Yは、水素原子又は電荷を中 和するために必要なカチオン種を表す。R7及びR8は、 各々独立に、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、ア シル基、アルキルスルホニル基、又はアリールスルホニ ル基を表す。R7とR8とが互いに結合して環を形成して もよく、R4とR7と、及び/又は、R6とR8とが互いに 結合して環を形成してもよく、R3とR4と、及び/又は R5とR6とが互いに結合して環を形成してもよい。

一般式(目)

前記一般式(II)において、R1は、水素原子又は置換 基を表す。R2は、置換基を表す。Z1は、含窒素6員複 素環を形成するのに必要な非金属原子群を表す。*は、 結合位置を表す。

【請求項2】 前記一般式(I)におけるAが下記一般 式(III)又は一般式(IV)で表される基である請求項 1に記載の着色組成物。

【化3】

【化2】

一般式(川)

(2)

一般式 (N)

前記一般式(III)及び一般式(IV)において、R1は、 水素原子又は置換基を表す。R2は、置換基を表す。 Rg、R10及びR11は、各々独立に、水素原子又は置換 基を表す。*は、結合位置を表す。

【請求項3】 前記一般式 (I) で表される油溶性染料 が水性媒体中に分散されてなる請求項1又は2に記載の 着色組成物。

【請求項4】 沸点が150℃以上であり、かつ25℃ における比誘電率が3~12である高沸点有機溶媒に溶 解した前記一般式(I)で表される油溶性染料を、水性 媒体中に分散してなる染料分散物を含む請求項3に記載 20 の着色組成物。

【請求項5】 前記一般式(I)で表される油溶性染料 と油溶性ポリマーとを含む着色微粒子を含有してなる着 色微粒子分散物を含む請求項3に記載の着色組成物。

【請求項6】着色微粒子分散物が、高沸点有機溶媒を含 む請求項5に記載の着色組成物。

【請求項7】 着色微粒子が、油溶性ポリマー中に油溶 性染料が分散されてなる請求項5又は6に記載の着色組

【請求項8】 インク組成物に用いられる請求項1から 7までのいずれかに記載の着色組成物。

【請求項9】 請求項1から8までのいずれかに記載の 着色組成物を含むことを特徴とするインクジェット用イ

【請求項10】 請求項9に記載のインクジェット用イ ンクを用いて記録を行うことを特徴とするインクジェッ ト記録方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、特定の構造からな 40 る油溶性染料を含有する油溶性ポリマーを含む水系の着 色微粒子分散物又は高沸点有機溶媒を含む染料分散物を 含有する着色組成物、該着色組成物を含有するインクジ エット用インク、及び該インクジェット用インクを用い たインクジェット記録方法に関する。更に詳しくは、色 再現性が良く、筆記用水性インク、水性印刷インク、情 報記録用インク等に好適な油溶性ポリマーを含む着色微 粒子分散物及び高沸点有機溶媒を含む染料分散物を含有 する着色組成物、サーマル、圧電、電解又は音響インク ジェット方式に好適なインクジェット用インク及びイン 50 クジェット記録方法に関する。

【化4】

(3)

[0002]

【従来の技術】近年、コンピューターの普及に伴いインクジェットプリンターがオフィスだけでなく家庭でも、紙、フィルム、布等の印字等に広く利用されている。インクジェット用インクとしては、油溶性インク、水性インク、固体状インクが知られているが、これらの中でも、製造容易性、取り扱い性、臭気性、安全性等の点で水性インクが有利であり、水性インクが主流となっている。

【0003】水性インクに水溶性インクを用いるのは、インクの製造が容易、保存安定性に優れる、色調が良好で色濃度が高いという利点があるからである。しかし、一方で水溶性染料は耐水性が悪く、いわゆる普通紙に印字すると滲み(ブリード)を生じ著しく印字品質が低下したり耐光性が悪いといった問題がある。

【0004】そこで、前記の問題を解決する目的で、顔料や分散染料を用いた水性インクが、例えば、特開昭56-157468号、特開平4-18468号、同10-110126号、同10-195355号等の各公報において提案されている。しかし、これらの水性インクの場合、耐水性はある程度向上するものの十分とは言い難く、該水性インク中の顔料や分散染料の分散物の保存安定性に欠け、インク吐出口での目詰まりを起こし易い等の問題点がある。又、これらの水性インクの場合、一般に色相が十分でなく、色調の不十分さに基づく色再現性に問題がある。

【0005】一方、特開昭58-45272号、特開平6-340835、同7-268254号、同7-268257号、同7-268250号の各公報には、ウレタンやポリエステル分散物粒子に染料を内包させる方法が提案されている。しかしながら、これらの場合、色調の不十分さに基づく色再現性が十分でなく、所望の濃度に染料を内包した時の染料内包ポリマー分散物の分散安定性や耐水性も必ずしも十分でないといった問題がある。

【0006】又、特開平11-286637号には、シアン染料として、フェノール系、ナフトール系、及びピロロトリアゾール系のアゾメチン染料を用いたインクジェット用インクが開示されているが、これらも又、それぞれに光堅牢性、熱堅牢性、色再現性、染料分散物の分40散安定性等の改良が望まれている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記従来のインクにおける欠点を解消し、耐水性、耐光性、保存安定性、色再現性、記録濃度、記録画質等に優れ、紙依存性なく記録し得る着色組成物、該着色組成物を含むインクジェット用インク、及び該インクジェット用インクを用いたインクジェット記録方法を提供することを目的とする。

[0008]

4

【課題を解決するための手段】本発明の前記課題は、下記手段により達成された。即ち、

<1> 下記一般式(I)で表される染料を含むことを 特徴とする着色組成物である。

[0009]

【化5】

一般式(1)

$$A = N \xrightarrow{R_3} \xrightarrow{R_4} M$$

【0010】前記一般式(I)において、Aは、下記一般式(II)で示される基を表わす。R3、R4、R5及びR6は、各々独立に、水素原子又は置換基を表す。Mは、一〇Y基又は一N(R7)(R8)を表す。Yは、水素原子又は電荷を中和するために必要なカチオン種を表す。R7及びR8は、各々独立に、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アシル基、アルキルスルホニル基、又はアリールスルホニル基を表す。R7とR8とが互いに結合して環を形成してもよく、R4とR7と、及び/又は、R6とR8とが互いに結合して環を形成してもよく、R3とR4と、及び/又は、R5とR6とが互いに結合して環を形成してもよく、R3とR4と、及び/又は、R5とR6とが互いに結合して環を形成してもよい。

[0011]

【化6】

一般式(川)

【0012】前記一般式(II)において、 R_1 は、水素原子又は置換基を表す。 R_2 は、置換基を表す。 Z_1 は、含窒素6員複素環を形成するのに必要な非金属原子群を表す。*は、結合位置を表す。

【0013】<2> 前記一般式(I)におけるAが下記一般式(III)又は一般式(IV)で表される基である前記<1>に記載の着色組成物である。

[0014]

【化7】

一般式(川)

一般式 (N)

【0015】前記一般式 (III) 又は一般式 (IV) において、 R_1 は、水素原子又は置換基を表す。 R_2 は、置換基を表す。 R_9 、 R_{10} 及び R_{11} は、各々独立に、水素原子又は置換基を表す。*は、結合位置を表す。

【0016】<3> 前記一般式(I)で表される油溶性染料が水性媒体中に分散されてなる前記<1>又は<2>に記載の着色組成物である。

【0017】<4> 沸点が150℃以上であり、かつ25℃における比誘電率が3~12である高沸点有機溶媒に溶解した前記一般式(I)で表される油溶性染料を、水性媒体中に分散してなる染料分散物を含む前記<3>に記載の着色組成物である。

【0018】<5> 前記一般式(I)で表される油溶性染料と油溶性ポリマーとを含む着色微粒子を含有してなる着色微粒子分散物を含む前記<3>に記載の着色組成物である。

【0019】<6> 着色微粒子分散物が、高沸点有機 溶媒を含む前記<5>に記載の着色組成物である。

【0020】<7> 着色微粒子が、油溶性ポリマー中に油溶性染料が分散されてなる前記<5>又は<6>に記載の着色組成物である。

【0021】<8> インク組成物に用いられる前記< 1>から<7>までのいずれかに記載の着色組成物である

【0022】<9> 前記<1>から<8>までのいずれかに記載の着色組成物を含むことを特徴とするインクジェット用インクである。

【0023】<10> 前記<9>に記載のインクジェット用インクを用いて記録を行うことを特徴とするインクジェット記録方法である。

(4)

[0024]

【発明の実施の形態】以下、本発明の着色組成物、インクジェット用インク及びインクジェット記録方法について詳しく説明する。

(着色組成物)まず、本発明の着色組成物は、前記一般式(I)で表される油溶性染料を含有してなる。以下、前記一般式(I)で表される油溶性染料について説明する。

【0025】-前記一般式(I)で表される油溶性染料

前記一般式(I)において、Aは前記一般式(II)で表 される基を表す。前記一般式(II)において、R1は水 素原子又は置換基を表し、詳しくは、水素原子、ハロゲ ン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素等)、アルキル基 (好ましくは炭素数1~48、より好ましくは1~30 の直鎖、分岐鎖又は環状のアルキル基で、例えば、メチ ル、エチル、プロピル、ブチル、オクチル、ドデシル、 ヘキサデシル、オクタデシル、イソプロピル、2-エチ ルヘキシル、tーブチル、1-アダマンチル、シクロプ 20 ロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、1-ノルボ ルニル等)、アルケニル基(好ましくは炭素数2~4 8、より好ましくは2~30のアルケニル基で、例え ば、ビニル、アリル、3-ブテン-1-イル等)、アリ ール基(好ましくは炭素数6~48、より好ましくは6 ~30のアリール基で、例えば、フェニル、1ーナフチ ル、2-ナフチル等)、

【0026】ヘテロ環基(好ましくは炭素数1から32、より好ましくは1~18の、5から8員環のヘテロ環基で、例えば、2ーチエニル、4ーピリジル、2ーフリル、2ーピリミジニル、1ーピリジル、2ーベンゾチアゾリル、1ーイミダゾリル、1ーピラゾリル、ベンゾトリアゾールー2ーイル等)、シアノ基、シリル基(好ましくは炭素数3~36、より好ましくは3~24のシリル基で、例えば、トリメチルシリル、トリエチルシリル、トシブチルシリル、tープチルジメチルシリル、tーヘキシルジメチルシリル等)、ヒドロキシル基、ニトロ基、

【0027】アルコキシ基(好ましくは炭素数1~4 8、より好ましくは1~30のアルコキシ基で、例え ば、メトキシ、エトキシ、1-ブトキシ、2-ブトキシ、イソプロポキシ、t-ブトキシ、ドデシルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペキシルオキシ等)、アリールオキシ基(好ましくは炭素数6~48、より好ましくは6~30のアリールオキシ基で、例えば、フェノキシ、2-ナフトキシ等)、ヘテロ環オキシ基(好ましくは炭素数1~48、より好ましくは1~30のヘテロ環オキシ基で、例えば、1-フェニルテトラゾール-5-オキシ、2-テトラヒドロピラニルオキシ、2-フリルオキシ等)、シリルオキシ基(好ましくは炭素数1~38、より好ましくは3~24のシリルオキシ基で、例

えば、トリメチルシリルオキシ、tーブチルジメチルシ リルオキシ、ジフェニルメチルシリルオキシ等)、アシ ルオキシ基(好ましくは炭素数2~48、より好ましく は2~38のアシルオキシ基で、例えば、アセトキシ、 ピバロイルオキシ、ベンゾイルオキシ、ドデカノイルオ キシ等)、

【0028】アルコキシカルボニルオキシ基(好ましくは炭素数2~48、より好ましくは2~38のアルコキシカルボニルオキシ基で、例えば、エトキシカルボニルオキシ、 サーフトキシカルボニルオキシ、 シクロへキシルオキシカルボニルオキシ等)、アリールオキシカルボニルオキシ基(好ましくは炭素数7~48、より好ましくは7~38のアリールオキシカルボニルオキシ基で、例えば、フェノキシカルボニルオキシ等)、カルバモイルオキシ基(好ましくは炭素数1~48、より好ましくは1~30のカルバモイルオキシ基で、例えば、N, Nージメチルカルバモイルオキシ、Nーブチルカルバモイルオキシ等)、スルファモイルオキシ基(好ましくは1~30のスルファモイルオキシ基で、例えば、N, Nージエチルスルファモイルオキシ、Nープロピルスルファモイルオキシ等)、

【0029】アルキルスルホニルオキシ基(好ましくは 炭素数1~48、より好ましくは1~30のアルキルス ルホニルオキシ基で、例えば、メチルスルホニルオキ シ、ヘキサデシルスルホニルオキシ、シクロヘキシルス ルホニルオキシ等)、アリールスルホニルオキシ(好ま しくは炭素数6~48、より好ましくは6~30のアリールスルホニルオキシ基で、例えば、フェニルスルホニ ルオキシ等)、カルボキシル基、アシル基(好ましくは 炭素数1~48、より好ましくは1~30のアシル基 で、例えば、ホルミル、アセチル、ピバロイル、ベンソイル、テトラデカノイル、シクロヘキシルカルボニル 等)、

【0030】アルコキシカルボニル基(好ましくは炭素 数2~48、より好ましくは2~38のアルコキシカル ボニル基で、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカ ルボニル、オクタデシルオキシカルボニル、シクロヘキ シルオキシカルボニル等)、アリールオキシカルボニル 基(好ましくは炭素数7~48、より好ましくは7~3 0のアリールオキシカルボニル基で、例えば、フェノキ シカルボニル等)、カルバモイル基(好ましくは炭素数 1~48、より好ましくは1~38のカルバモイル基 で、例えば、カルバモイル、N、N-ジブチルカルバモ イル、N-エチル-N-オクチルカルバモイル、N-プ ロピルカルバモイル、N, N-ジシクロヘキシルカルバ モイル等)、アミノ基(好ましくは炭素数48以下、よ り好ましくは30以下のアミノ基で、例えば、アミノ、 メチルアミノ、N、N-ジオクチルアミノ、テトラデシ ルアミノ、オクタデシルアミノ、シクロヘキルアミノ 等)、アニリノ基(好ましくは炭素数6~48、より好 8

ましくは6~30のアニリノ基で、例えば、アニリノ、 Nーメチルアニリノ等)、ヘテロ環アミノ基(好ましく は炭素数1~48、より好ましくは1~30のヘテロ環 アミノ基で、例えば、4-ピリジルアミノ等)、カルボ ンアミド基(好ましくは炭素数2~48、より好ましく は2~38のカルボンアミド基で、例えば、アセトアミ ド、ベンズアミド、テトラデカンアミド等)、カルバモ イルアミノ基(好ましくは炭素数1~48、より好まし くは1~30のカルバモイルアミノ基で、例えば、ウレ イド、N、Nージメチルウレイド、Nーフェニルウレイ ド等)、イミド基(好ましくは炭素数48以下、より好 ましくは30以下のイミド基で、例えば、N-スクシン イミド、Nーフタルイミド、ヘキサデセニルコハク酸イ ミド等)、アルコキシカルボニルアミノ基(好ましくは 炭素数2~48、より好ましくは2~30のアルコキシ カルボニルアミノ基で、例えば、メトキシカルボニルア ミノ、エトキシカルボニルアミノ、 t ープトキシカルボ ニルアミノ、オクタデシルオキシカルボニルアミノ、シ クロヘキシルオキシカルボニルアミノ等)、

【0031】アリールオキシカルボニルアミノ基(好ま しくは炭素数7~48、より好ましくは7~30のアリ ールオキシカルボニルアミノ基で、例えば、フェノキシ カルボニルアミノ等)、スルホンアミド基(好ましくは 炭素数1~48、より好ましくは1~38のスルホンア ミド基で、例えば、メタンスルホンアミド、ブタンスル ホンアミド、ベンゼンスルホンアミド、ヘキサデカンス ルホンアミド、シクロヘキシルスルホニルアミノ等)、 スルファモイルアミノ基(好ましくは炭素数1~48、 より好ましくは1~30のスルファモイルアミノ基で、 例えば、N、N-ジプロピルスルファモイルアミノ、N エチルーNードデシルスルファモイルアミノ等)、ア ゾ基(好ましくは炭素数1~48、より好ましくは1~ 38のアゾ基で、例えば、フェニルアソ等)、アルキル チオ基(好ましくは炭素数1~48、より好ましくは1 ~38のアルキルチオ基で、例えば、エチルチオ、オク チルチオ、シクロヘキシルチオ等)、アリールチオ基 (好ましくは炭素数6~48、より好ましくは6~38 のアリールチオ基で、例えば、フェニルチオ等)、

【0032】ヘテロ環チオ基(好ましくは炭素数1~4 8、より好ましくは1~30のヘテロ環チオ基で、例え ば、2ーベンゾチアゾリルチオ、2ーピリジルチオ、1 ーフェニルテトラゾリルチオ等)、アルキルスルフィニ ル基(好ましくは炭素数1~48、より好ましくは1~ 30のアルキルスルフィニル基で、例えば、ドデカンス ルフィニル等)、アリールスルフィニル(好ましくは炭 素数6~48、より好ましくは6~30のアリールスル フィニル基で、例えば、フェニルスルフィニル等)、ア ルキルスルホニル基(好ましくは炭素数1~48、より 好ましくは1~38のアルキルスルホニル基で、例え ば、メチルスルホニル、オクチルスルホニル、シクロへ

もよい。 【0034】前記一般式(II)において、 R_2 は置換基を表し、 R_2 の置換基は、前記 R_1 の置換基で説明した基と同じ意味の基を表す。 R_2 の置換基は、更に置換が可能な場合には、更に R_1 で説明した置換基を有していてもよく、2 個以上の置換基で置換されている場合には、それらの置換基は、互いに同一であってもよいし、異なっていてもよい。

キシルスルホニル等)、アリールスルホニル基(好ましくは炭素数6~48、より好ましくは6~38のアリールスルホニル基で、例えば、フェニルスルホニル、1ーナフチルスルホニル等)、スルファモイル基(好ましくは炭素数48以下、より好ましくは30以下のスルファモイル基で、例えば、スルファモイル、N、Nージプロピルスルファモイル、NーエチルーNードデシルスルファモイル等)、スルホ基、ホスホニル基(好ましくは炭素数1~48、より好ましくは1~30のホスホニル基で、例えば、フェノキシホスホニル、オクチルオキシホスホニル、フェニルホスホニル等)、ホスフィノイルアミノ基(例えば、ジエトキシホスフィノイルアミノ、ジオクチルオキシホスフィノイルアミノ基等)などが挙げられる。

【0035】前記一般式 (II) において、Z₁は、含窒素6員複素環を形成するのに必要な非金属原子群を表す。

【0033】これらの置換基は、更に置換が可能な場合には、更に上記で説明した置換基を有していてもよく、 2個以上の置換基で置換されている場合には、それらの 置換基は、互いに同一であってもよいし、異なっていて 7。 【0036】前記一般式 (II) において、*は、結合位置を表す。

【0037】前記一般式 (II) で表される基は、前記一般式 (III) 、一般式 (IV) 及び下記一般式 (V) ~一般式 (XX) で表される基のいずれかであるのが好ましい。 【0038】

【化8】

10

一般式 (川)

$$R_1$$
 R_2
 R_2
 R_3

一般式(IX)

[0039]

12

一般式(Ⅷ)

一般式(X)

【化9】

一般式(XV)

[0040]

14

一般式(XIV)

一般式(XVI)

【化10】

(9)

一般式(XIX)

$$R_1 \qquad R_2 \qquad EWG$$

$$0 = S \qquad R_9$$

$$0 \qquad R_{10}$$

【0041】前記一般式 (III) \sim 一般式 (XX) において、 R_1 及び R_2 は、一般式 (II) におけるものと同義である。前記一般式 (III) \sim 一般式 (XX) において、 R_9 \sim R_{13} は、各々独立に、水素原子又は置換基を表わす。 R_9 \sim R_{13} の置換基は、前記の R_1 の置換基で説明した基と同じ意味の基を表わし、 R_9 \sim R_{13} の置換基が、更に置換可能な基である場合には、 R_1 で説明した置換基で置換されていてもよく、2 個以上の置換基で置換されている場合には、それらの置換基は、互いに同一であってもよいし、異なっていてもよい。

【0042】前記一般式 (III) ~一般式 (XX) におい て、EWGは、ハメットの置換基定数σp値が0.35 以上の電子吸引性基を表す。ここで、ハメットの置換基 定数について説明すると、ハメット則は、ベンゼン誘導 体の反応又は平衡に及ぼす置換基の影響を定量的に論ず るために、1935年L. P. Hamme tにより提唱 された経験則であるが、これは今日広く妥当性が認めら れている。ハメット則により求められた置換基定数には σρ値とσm値が有り、これらの値は多くの一般的な成 書に見出すことができる。例えば、 J. A. Dean 編、「Lange Handbook of Chem stry」第12版、1979年 (McGraw-Hi 11) や「化学の領域」増刊、122号、96~103 頁、1979年(南光堂)に詳しい。本発明においては ハメットの置換基定数 σ p 値に限定して説明するが、こ れは上記の成書で見出せる文献既知の値がある置換基に のみ限定されるといった意味ではなく、その値が文献未 知であってもハメット則に基づいて測定した場合にその - 般式 (XVII)

16

一般式(XX)

範囲内に含まれるであろう置換基をも含むことはいうまでもない。

【0043】 σ p値が0.35以上の電子吸引性基とし ては、シアノ基(σρ値: 0.66)、ニトロ基(0. 78)、カルボキシル基(0.45)、パーフロロアル キル基 (例えば、トリフロロメチル基 (0.54) 等)、アシル基(例えば、アセチル(0.50)、ベン ゾイル(0. 43)、ホルミル(0. 42)等)、スル ホニル基 (例えば、トリフロロメタンスルホニル (0. 92)、メタンスルホニル(0.72)、ベンゼンスル ホニル (0.70)等)、スルフィニル基(例えば、メ タンスルフィニル (0.49)等)、カルバモイル基 (例えば、カルバモイル(0.36)、メチルカルバモ イル (0.36等)、アルコキシカルボニル基(例え ば、メトキシカルボニル(0.45)等)、複素環残基 (例えば、ピラゾリル(0.37)、1-テトラゾリル (0.50)等)、アルキルスルホニルオキシ基(例え 40 ば、メタンスルホニルオキシ(0.36)等)、ホスホ リル基 (例えば、メトキシホスホリル (0.60) 等)、スルファモイル基(0.57)、などが挙げられ

【0044】前記一般式 (III) 及び一般式 (IV) で表される基の具体例 (III $-1\sim30$ 、IV $-1\sim30$) を以下に示すが、本発明はこれらによって、何ら限定されるわけではない。

[0045]

【化11】

【化12】

[0046]

19

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

$$\begin{array}{c|c} III-17 \\ & \downarrow \\ \\ &$$

: • • • • • •

[0047]

(12)

[0048]

$$\begin{array}{c|c} III-2 & 4 \\ \hline \\ & & \\$$

$$\begin{array}{c|c} III - 28 \\ & &$$

【化14】

(13)

[0049]

【化15】

W-10

[0050]

【化16】

【0051】又、一般式 (V) ~一般式 (XX) の具体例 は、特開平5-232648号の明細書に、カプラー母 核として記載されたものが挙げられる。

1V - 29

【0052】前記一般式(I) において、R₃、R₄、R 5及びR6は、各々独立に、水素原子又は置換基を表し、 R3、R4、R5及びR6の置換基は、前記R1の置換基で 説明した基と同じ意味の基を表す。又、R3、R4、R5 及びR₆の置換基が、更に置換可能な基である場合に は、R₁で説明した置換基を更に有していてもよく、2

(15)

- IV - 2 2

$$C_4H_3(t)$$
 $C_4H_3(t)$
 C_7F_{15}

N - 24

IV - 2 6 CONH

W-28 CH2SO2C15H31

個以上の置換基で置換されている場合には、それらの置 換基は、互いに同一であってもよいし、異なっていても よい。

【0053】前記一般式(I)において、Mは、-OY 又は-N(R₇)(R₈)を表す。前記Yは、水素原子又 は電荷を中和するために必要なカチオン種を表し、前記 カチオン種としては、金属カチオン(例えば、リチウ ム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウ

ム、アルミニウム、鉄、亜鉛、ニッケル、銅等)、有機

カチオン種(例えば、4級アンモニウム、グアニジニウムカチオン、トリアルキルアンモニウムカチオン等)などが挙げられる。これらのカチオン種は染料と1:1の塩の形成に限らず、複数個の染料との塩を形成していてもよい。

【0054】前記R7及びR8は、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アシル基、又はスルホニル基を表し、前記R7及びR8のアルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アシル基、及びスルホニル基は、前記R1で説明したアルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アシル基、及びスルホニル基と同じ意味の基を表す。前記R7とR8とは、互いに結合して環を形成してもよく、R4とR7と、及び/又は、R6とR8とが互いに結合して環を形成してもよく、R3とR4と、及び/又は、R5とR6とが互いに結合して環を形成してもよく、R3とR4と、及び/又は、R5とR6とが互いに結合して環を形成してもよく、R3とR4と、及び/又は、R5とR6とが互いに結合して環を形成してもよい。

【0055】前記一般式(I)におけるAは、一般式 (III) ~一般式(X)で表される基が好ましく、一般 式(III)、一般式(IV)、及び一般式(VI)で表され る基が、より好ましい。一般式 (III) 及び一般式 (I V) で表される基が、特に好ましい。更に、前記一般式 (III) 及び一般式 (IV) において、R₁がアルキル基、 アリール基、ヘテロ環基、シアノ基、アシル基、アルコ キシカルボニル基、又はカルバモイル基で、R₂がアル キル基、アリール基、ヘテロ環基、シアノ基、アシル 基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニ ル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリー ルスルホニル基、スルファモイル基、又はホスホニル基 で、Rg及びR₁₁が、各々独立に、水素原子、アルキル 基、アリール基、ヘテロ環基、アルコキシ基、アミノ 基、カルボンアミド基、カルバモイルアミノ基、イミド 基、アルコキシカルボニルアミノ基、スルホンアミド 基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ 基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、又 はホスフィノイルアミノ基で、R₁₀が、水素原子、ハロ ゲン原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アシ ル基、アルコキシカルボニル基、アルキルチオ基、アリ ールチオ基、ヘテロ環チオ基、アルキルスルホニル基、 又はアリールスルホニル基で表される基が最も好まし

【0056】前記一般式(I)におけるMが-OYの場合、Yは電荷を中和するために必要なカチオン種が好ましい。前記カチオン種としては、リチウム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、亜鉛、4級アンモニウム、グアニジニウムカチオン、トリアルキルアンモニウムがより好ましい。前記Mが-OYの場合、R3~R6は、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール

30

基、カルボンアミド基、スルホンアミド基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、シアノ基、ヒドロキシル基、カルボキシル基、スルホ基、ニトロ基、スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、又はアシルオキシ基が好ましく、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、カルボンアミド基、スルホエンアミド基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、シアノ基、ヒドロキシル基、カルボキシル基、スルホ基、ニトロ基、スルファモイル基、又はスルホニル基がより好ましく、R3又はR5のいずれか一方が水素原子であることが特に好ましい。

【0057】前記一般式 (I) におけるMが-N (R_7) (R_8) の場合、 R_7 及び R_8 は、 $アルキル基、アリール基、<math>^{\circ}$ つテロ環基が好ましく、 $^{\circ}$ アルキル基がより好ましい。前記Mが-N (R_7) (R_8) の場合、 R_3 $^{\circ}$ R_6 の好ましい基としては、前記Mが-O Y基の場合と同じ

意味の基が挙げられる。

【0058】前記一般式(I)で表される油溶性染料 は、 $R_1 \sim R_{13}$ の基において、一般式 (I) で表される 染料残基を有して、2量体以上の多量体を形成してもよ い。又、R1~R13で表される基が高分子鎖を有してお り、単重合体若しくは共重合体を形成していてもよい。 前記単重合体若しくは共重合体は、一般式(I)で表わ される染料残基を有する付加重合体エチレン型不飽和化 合物の単独若しくは共重合体が典型的な例として挙げら れる。この場合には、一般式(I)で表される染料残基 を有する繰り返し単位は、重合体中に1種類以上含有さ れていてもよく、共重合成分としてはアクリル酸エステ ル類、メタクリル酸エステル類、マレイン酸エステル類 の如き、エチレン型モノマーの1種、又は、1種以上を 含む共重合体であってもよい。更に、一般式 (I) で表 される油溶性染料は、R1~R13の基において、金属錯 体の形成が可能な置換基を有して、金属錯体を形成して いてもよい。前記金属錯体の金属としては、カルシウ ム、マグネシウム、アルミニウム、鉄、ニッケル、銅、 亜鉛、などが挙げられる。

「【0059】以下に、前記一般式(I)で表される染料の代表的化合物例(D-1~101)を示すが、本発明に用いられる染料は、これらに限定されるものではない。

【0060】 【化17】

31	
R ₃ -N-R ₇ -N-R ₈	,°, 444

染料No.	A	R ₃	R,	R _e
D-1	ш-1	-CH ₃	-C ₂ H ₆	-CH2CH2OH
D-2	ш-2	-CH ₃	-C ₂ H ₅	-CH2CH2OH
D-3	ш-з	-CH ₃	-C ₂ H ₅	-CH2CH2OH
D-4	ш-12	-CH ₃	-C ₂ H ₆	-CH₂CH₂OH
D-5	II -22	-CH ₃	-C ₂ H ₆	-CH₂CH₂OH
D-6	II-23	-CH ₃	-C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ OH
D-7	IV-1	-CH ₃	-C ₂ H ₆	-CH ₂ CH ₂ OH
D-8	IV-2	-CH ₃	-C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ OH
D-9	w-3	-CH3	−C₂H₅	-CH ₂ CH ₂ OH
D-10	W-6	-CH ₃	−C₂H₅	-CH₂CH₂OH
D-11	IV-8	-CH ₃	-C ₂ H ₅	-CH2CH2OH
D-12	W-9	-CH ₃	-C ₂ H ₅	-CH₂CH₂OH
D-13	IV-16	-CH,	-C ₂ H ₆	-CH2CH2OH
D-14	IV−23	-CH _a	-C ₂ H ₆	-CH2CH2OH
D-16	IV-27	-CH ₃	−C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ OH
D-16	ш-1	-C₃H ₇ (i)	-C ₂ H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-17	№ -3	-C ₃ H ₇ (i)	-C _z H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-18	ш-2	-CI	-C₂H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
0-19	ш-2	-CF ₃	-C₂H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-20	III-2	-F	-C₂H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-21	Ш-12	-OCH ₃	-C ₂ H ₆	-CH2CH2NHSO2CH3
D-22	Ш-12	-NHCOC ₄ H _e (t)	−C ₂ H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-23	III-22	-NHCOCH _s	-C₂H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-24	IV-1	-C ₃ H ₇ (i)	−C ₂ H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-25	N-3	-CF ₃	-C ₂ H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-26	N-3	-OCH ₃	-C₂H ₅	-CH2CH2NHSO2CH3
D-27	N-3	−CH ₃	−C ₄ H ₉	-C ₄ H ₉
D-28	N-3	−CH ₃	−C ₂ H ₆	-CH ₂ CH ₂ SO ₂ CH ₃
D-29	N-3	−CH ₃	-(CH ₂ CH ₂ O) ₄ H	-(CH2CH2O)4H
D-30	N-3	-CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ OH -CH ₂ CH ₂ CH ₂	
D-31	N-3	-CH ₃	-CH ₂ CO ₂ C ₂ H ₅	-CH2CO2C2H6
D-32	IV-3	-CH _a	-C ₂ H ₅	-CH2CH2OCH3

40 【化18】

[0061]

33

 $\mathbf{A} = \mathbf{N} - \mathbf{N} \cdot \mathbf{R}_{\mathbf{I}} - \mathbf{N} \cdot \mathbf{R}_{\mathbf{I}}$

染料No.	A	R,	R,	R,
D-33	ш-2	-COOCH:	-C ₂ H ₅	- CH2CH2NHSO:CH3
D-34	II - 2	-H	-C12H25	- CaHs
D-35	II - 2	-CH.	-CaH17	- CsH13
D-36	IV - 3	同上	-CH2CH2CN	-CH2CH2CN
D-37	ш-1	間上	- C2H5	- CH2CH2NHSO2CH3
D-38	II — 2	旬上	同上	同上
D-39	ш-3	同上	司上	同上
D-40	11 - 4	両上	同上	向上·
D-41	10 - 7	同上	商上	同上
D-42	m-9	周上	阿上	同上
D-43	<u>m</u> -12	同上	岡上	同二
D-44	M -14	同上	同上	同上
D-45	M-15	同上	同上	同上
D-46	M-18	周上	同上	同上 .
D-47	Ш-19	同上	同上	同上
D-48	m - 2 2	同上	間上	同上
D-49	II - 2 3	同上	同上	同上
D-50	M-25	同上	同上	同上
D-51	N-1	同上	同上	同上
D-52	[V-2	同上	同上	同上
D-53	IV - 3	周上	同上	同上
D-54	[V - 6	同上	同上	周上
D-55	8 - VI	 国上	同上	同上
D-56	IV - 9	同上	同上	同上
D-57	N-11	同上	同上	同上
D-58	N-12	同上	周上	同上
D-59	[V-14	屑上	周上	同上
D-60	N-16	同上	同上	同上
D-61	[V-17	同上	同上	同上
D-62	N-19	周上	同上	同上
	[V-21	同上	両上	同上
	IV - 2 7	同上	同上	同上

[0062] 40 [作19]

(19)

D - 6 5

$$C_{2}H_{3}(t)$$

$$C_{2}H_{3}(t)$$

$$C_{2}H_{3}(t)$$

$$C_{2}H_{3}(t)$$

$$C_{2}H_{3}(t)$$

$$C_{2}H_{3}(t)$$

$$C_{2}H_{3}(t)$$

35

D - 6 9

[0063]

$$\begin{array}{c|c} C_3H_7(i) & 0 \\ \hline \\ C_3H_7(i) & 0 \\ \hline \\ C_4H_9(t) \\ \hline \\ C_5H_9(t) \\ \hline \\ C_7H_9(t) \\ C_7H_9(t) \\ \hline \\ C$$

$$\begin{array}{c|c} C_4H_5(t) \\ \hline \\ C_3H_7(i) & 0 \end{array} \begin{array}{c} C_4H_9(t) \\ \hline \\ SCH_2CHC_4H_9 \\ \hline \\ C_1H_5 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \text{CH}_2\text{OH} & & \text{C}_4\text{H}_9(t) \\ \hline \text{CH}_2\text{OH} & & \text{COO} & \text{CH}_3 \\ \hline \text{CH}_2\text{CH}_2\text{NHSO}_2\text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \hline \text{CH}_2\text{CH}_2\text{NHSO}_2\text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \hline \text{CH}_2\text{CH}_2\text{NHSO}_2\text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \hline \text{C}_7\text{H}_5 & \text{C}_7\text{H}_5 \\ \hline \end{array}$$

[0064]

(21)

[0066]

【化23】

. .

$$C_{2}H_{3})_{1}NHO$$

$$C_{2}H_{3})_{1}NHO$$

$$C_{3}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

【0067】以下に、前記一般式(I)で表される染料の具体的合成例を示す。

-合成例1 (例示染料D-4の合成) -

D-98

D - 100

例示染料D-4は、下記のスキームに従い合成できる。 *40

NCCH₁COOH + HO
$$C_4H_9(t)$$
 CH,
$$C_4H_9(t)$$
A - 1

【0069】特開平8-12609号明細書に記載された2,6-ジーt-ブチルー4-メチルシクロヘキサノール(中間体A-1)457g(2.00mol)と、シアノ酢酸エチル187g(2.20mol)とを、ト

D-95

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{4}H_{3}(t)$$

$$C_{5}H_{5}$$

44

D - 97

D - 99

D - 101

* a) 中間体A-2の合成

[0068]

【化24】

ルエン1300ml中に加えて、室温で攪拌した。これに、ピリジン174mlを加えて10分間攪拌した後、無水酢酸622mlを約1.5時間かけて滴下した。1.5時間攪拌した後、一夜放置した。この反応混合物

*を濾取し、メタノールと水の混合溶媒(5/1)で洗浄

【0070】b) 中間体A-4の合成

し、乾燥して476g(収率82%)の中間体A-2を

得た。

[0071]

【化25】

45

に、水500mlを30分間で滴下し、続いて、重曹2 00gを1時間かけて少しずつ添加した。この反応混合 物に、酢酸エチル1000mlを加え、重曹150gを 含む水1500mlで2回洗浄した。有機層を減圧下で 濃縮し、残査にメタノール2000mlを加えて溶解し た。種晶を添加して室温で1.5時間攪拌した後、水4 00mlを添加して2時間攪拌を続けた。析出した結晶 *

【0072】市販の2、4′ージクロロアセトフェノン とフタルイミドカリウムから得られる中間体A-3、4 8.5g(0.162mol)と、中間体A-2、4 8. 5g (0. 162mol) を、エタノール150m 1 中に加えて、窒素気流下に室温で攪拌した。水酸化ナ トリウム13.0g(0.325mol)を水40ml に溶かして加えた後、蒸気浴上で4時間加熱した。この 反応混合物に、水200mlを添加して攪拌しながら冷 却し、析出した結晶を濾取した。この結晶を酢酸エチル ※

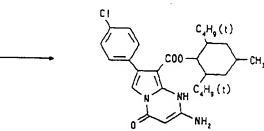
※300mlに溶かし、食塩水250mlで洗浄し、有機 層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。次いで減圧下で 濃縮した。残査にヘキサン400mlを加えて結晶を分 散し、濾取、乾燥して57.0g(収率79%)の中間 体A-4を得た。

【0073】c)中間体A-6の合成 [0074]

【化26】

$$C_{4}H_{9}(t) + C_{2}H_{5}0 - C - CH_{2} - C - CH_{2} - C - CH_{2} - C - CH_{2} - C - CH_{3} + C_{4}H_{9}(t)$$

$$A - 4$$



【0075】シアノ酢酸にエタノールと塩酸ガスを反応

1)を、クロロホルム60ml中に加えて室温で攪拌 させて得られる中間体A-5、11.5g(63mmo so し、トリエチルアミン7.0ml(69mmol)を添

加して20分間攪拌した。この溶液を減圧下で濃縮した。残査に酢酸エチル40mlを加えて、不溶解物(塩酸トリエチルアミン)を濾別し、濾液に20g(45mmol)の中間体A-4とエタノール100mlを加えて、室温で5時間攪拌した。この反応混合物を減圧下で濃縮し、残査にアセトニトリル200mlを加えて結晶*

$$C_4H_9(1)$$
 $C_4H_9(1)$
 $C_4H_9(1)$
 C_4H_9CHC
 C_4H_9CHC

$$C_4H_9(t)$$
 C_2
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$

【化27】

【0078】中間体A-6、20.5g(50mmol)、トリエチルアミン10.5ml(75mmol)、及び4-ジメチルアミノピリジン1.83g(15mmol)をN,N,-ジメチルアセトアミド60ml中に加え、60℃で攪拌した。2-エチルヘキサノイルクロライド9.76g(60mmol)を添加して、60℃で3時間攪拌した。冷却後、反応混合物を酢酸エチル150mlに注ぎ、濃塩酸5mlを含む水150ml、次いで食塩水120mlで洗浄した。有機層を、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下で濃縮した。残査にヘキサン150mlを加えて加熱溶解し、室温で※

※攪拌して晶析し、濾取、乾燥して19.5g(収率61%)の中間体A-7を得た。 1H NMR(CDCl3) δ(ppm)10.15(s,1H)、7.36(d,2H)、7.30(d,2H)、5.96(s,1H)、5.60(s,1H)、2.39(m,1H)、1.8~0.4(m、43H) 【0079】e)例示染料D-4の合成【0080】 【化28】

$$C_2$$
 C_3 C_4 C_4

【0081】前記中間体A-7、6.38g(0.01 mol)、A-8、3.51g(0.012mol)、 炭酸ナトリウム5.30g(0.05mol)に、エタノール50ml、酢酸エチル200ml、及び水250 mlを加えて室温で攪拌した。この溶液に、過硫酸アン モニウム1.6gを水20mlに溶解した液を、滴下し た。滴下終了後、室温で2時間攪拌した。反応終了後、 50 酢酸エチルで抽出した。この酢酸エチル溶液を水洗した

後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下で酢酸エチルを留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で分離精製し、アセトニトリルを添加して結晶化させた。この結晶を濾過して乾燥し、例示染料D-4を4. 43 g(62.9%)得た。なお、D-4についての酢酸エ *

* チル溶液中の l m a x は、642.6 n m であった。 【0082】 - 合成例 2 (例示染料 D - 53の合成) - 例示染料 D - 53は下記のスキームに従い合成した。 【0083】 【化29】

例示祭費D−5

【0084】a)中間体B-3の合成 アミノピロール体(中間体B-1)15.6g(0.0 381mol)に、ジメチルアセトアミド50mlを加

えて10℃で攪拌した。この溶液に、エトキシカルボニルチオイソイシアネート(B-2)5.0g(0.0381mo1)を滴下した。滴下終了後、室温で2時間攪

押し反応を完結させた。反応液に、水と酢酸エチルを添加して抽出した。この酢酸エチル溶液を水洗し、減圧下で酢酸エチルを留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:nーヘキサン/クロロホルム1/2)で分離、精製し、溶出物を濃縮乾固した。中間体B-3を13.5g(66.9%)得た。

【0085】b) 中間体B-4の合成

前記の方法で得たチオウレア体(B-3) 13.5g(0.025mo1)に、トリエチルアミン3.75m1とテトラヒドロフラン65m1を加えて、60 $^{\circ}$ に加熱して、3時間攪拌した。この溶液を室温に冷却した後、濃塩酸を加えて中和して水と酢酸エチルを加えて抽出した。この酢酸エチル溶液を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下で酢酸エチルを留去した。残留物にトルエン50m1を加えて結晶を析出させ、この結晶を濾過して乾燥し、中間体B-4を12.0g(96.8%)得た。

【0086】c)中間体B-5の合成

前記の方法で得たチオン体(B-4)12.0g(0.024mol)に、炭酸カリウム10.0gと、ジメチルアセトアミド50mlを加えて、60 $^{\circ}$ に加熱し攪拌した。この溶液に2-エチルヘキシルブロマイド4.87g(0.0252mol)を滴下した。滴下終了後、55 $^{\circ}$ ~60 $^{\circ}$ で6時間加熱攪拌した。反応液を濾過して、無機物を除いた後、濾液に水と酢酸エチルを加えて抽出した。この酢酸エチル溶液を希塩酸で酸性としてから水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。この酢酸エチル溶液を減圧下で濃縮した。残留物を $^{\circ}$ の非サン/酢酸エチルの混合溶媒で再結晶し精製し、中間体B-5を12.1g(82.9%)得た。

【0087】d) 例示染料D-53の合成

前記の方法で得た中間体B-5、6.08g(0.01mo1)、中間体B-6、5.24g(0.012mo1)、及び炭酸水素ナトリウム20gに、水200m1、及び炭酸水素ナトリウム20gに、水200m1、酢酸エチル100m1、及びエタノール20m1を加えて、室温で攪拌した。この溶液に過硫酸アンモニウムの結晶を少しずつ数回に分けて、中間体B-5が消費するまで添加した。反応終了後、水層を除去して、酢酸エチル層に酢酸を加えて中和した。この酢酸エチル溶を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下で濃縮、乾固した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶雕液:酢酸エチル/m-ペキサン=1/1)において分離、精製し、例示染料D-53を6.13g(70.1%)得た。なお、D-53についての酢酸エチル溶液中の λ maxは、660.8m-mであった。

【0088】本発明の着色組成物は、前記一般式 (I) で表される染料が、水性媒体中に分散されてなる着色組成物であるのが好ましい。なお、本明細書において、「水性媒体」とは、少なくとも水を含有する液体であ

52

り、更に詳しくは、水、又は水と混和性有機溶媒との混合物に、必要に応じて、界面活性剤、乾燥防止剤 (潤滑剤)、安定剤、防腐剤等の添加物を添加したものを意味する。

【0089】前記一般式(I)で表される染料(以下、油溶性染料という場合がある。)が、水性媒体中に分散されてなる着色組成物の実施形態としては、前記油溶性染料と、油溶性ポリマーとを含む着色微粒子を含有してなる着色微粒子分散物を含む着色組成物が挙げられる。この実施形態において、前記油溶性染料は、油溶性ポリマー及び、所望により、有機溶媒を含む微粒子中に分散された状態で、水性媒体中に分散される。

【0090】前記油溶性染料が水性媒体に分散されてなる着色組成物の、他の実施形態としては、沸点が150 ℃以上であり、かつ25℃における比誘電率が3~12 である、高沸点有機溶媒に溶解した前記油溶性染料を、 水性媒体中に分散してなる染料分散物を含む着色組成物 が挙げられる。この実施形態において、前記油溶性染料 は、高沸点有機溶媒とともに水性溶媒中に分散される。 【0091】以下、各々の実施形態に用いられる材料に ついて説明する。

- 着色微粒子分散物-

着色微粒子分散物は、前記油溶性染料と油溶性ポリマーとを含む着色微粒子を含有してなる。前記油溶性ポリマーとしては、特に制限されることはないが、従来公知ののものを目的に応じて適宜選択することができる。例えば、ビニルポリマー、縮合系ポリマー(ポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレア、ポリカーボネート)を挙げることができる。

【0092】前記油溶性ポリマーとしては、水不溶性 型、水分散(自己縮合)型、水溶性型のいずれであって もよいが、着色微粒子の製造容易性、分散安定性等の点 で水分散型のものが好ましい。前記水分散型のポリマー としては、イオン解離型のもの、非イオン性分散性基含 有型のもの、あるいはこれらの混合型のもの、いずれで あってもよい。前記解離型のポリマーとしては、三級ア ミノ基等のカチオン性の解離性基を有するポリマーやカ ルボン酸、スルホン酸等のアニオン性の解離性基を含有 するポリマーが挙げられる。前記非イオン性分散性基含 有型のポリマーとしては、ポリエチレンオキシ基等の非 イオン性分散性基を含有するポリマーが挙げられる。こ れらの中でも、着色微粒子の分散安定性の点で、アニオ ン性の解離性基を含有するイオン解離型のポリマー、非 イオン性分散性基含有型のポリマー、これらの混合型ポ リマーが好ましい。

【0093】前記ビニルポリマーを形成するモノマーとしては、例えば、アクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類(エステル基としては、置換基を有していてもよいアルキル基及びアリール基であり、例えば、メチル、エチル、n-ブチル、sec-ブチル、tert-

ニルオキサゾリドン、Nービニルピロリドン、ビニリデンクロライド、メチレンマロンニトリル、ビニリデン、ジフェニルー2-アクリロイルオキシエチルホスフェート、ジフェニルー2-メタクリロイルオキシエチルホス

54

ト、シフェニルー2ーメダクリロイルオキシエナルホスフェート、ジブチルー2ーアクリロイルオキシエチルホスフェート、ジオクチルー2ーメタクリロイルオキシエチルホスフェート、などが挙げられる。

【0099】又、前記の解離性基を有するモノマーとしては、アニオン性の解離性基を有するモノマー、カチオン性の解離性基を有するモノマーが挙げられる。前記アニオン性の解離性基を有するモノマーとしては、例えば、カルボン酸モノマー、スルホン酸モノマー、リン酸モノマー、などが挙げられる。

【0100】前記カルボン酸モノマーとしては、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸マレイン酸、フマル酸、シトラコン酸、クロトン酸、イタコン酸モノアルキルエステル(例えば、イタコン酸モノメチル、イタコン酸モノエチル、イタコン酸モノブチル)、マレイン酸モノエテル(例えば、マレイン酸モノメチル、マレイン酸モノエチル、マレイン酸モノブチル)、などが挙げられる。

【0101】前記スルホン酸モノマーとしては、例えば、スチレンスルホン酸、ビニルスルホン酸、アクリロイルオキシアルカンスルホン酸(例えば、アクリロイルオキシエタンスルホン酸、アクリロイルオキシアルカンスルホン酸(例えば、メタクリロイルオキシエタンスルホン酸、メタクリロイルオキシプロパンスルホン酸)、アクリルアミドアルカンスルホン酸(例えば、2-アクリルアミド-2-メチルエタンスルホン酸)、メタクリルアミドフーメチルプロパンスルホン酸)、メタクリルアミドフーメチルプロパンスルホン酸(クラリルアミドフーメチルプロパンスルホン酸、2-メタクリルアミドフーメチルプロパンスルホン酸、2-メタクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸、2-メタクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸、2-メタクリルアミドー2-メチルプタンスルホン酸)などが挙げられる。

【0102】前記リン酸モノマーとしては、例えば、ビニルホスホン酸、メタクリロイルオキシエチルホスホン酸、などが挙げられる。

【0103】これらの中でも、前記アニオン性の解離性基を有するモノマーとしては、アクリル酸、メタクリル酸、スチレンスルホン酸、ビニルスルホン酸、アクリルアミドアルキルスルホン酸、が好ましく、アクリル酸、メタクリル酸、スチレンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸が、より好ましい。

【0104】前記カチオン性の解離性基を有するモノマーとしては、例えば、ジアルキルアミノエチルアクリレート、ジアルキルアミノエチルメタクリレート等の三級アミノ基を有するモノマー、などが挙げられる。

ブチル、ヘキシル、2-xチルヘキシル、tert-x クチル、2-クロロエチル、シアノエチル、2-アセトキシエチル、テトラヒドロフルフリル、5-ヒドロキシペンチル、シクロヘキシル、アダマンチル、ノルボルニル、ベンジル、ヒドロキシエチル、3-メトキシブチル、2- (2-メトキシエトキシ) エチル、2, 2, 2-テトラフルオロエチル、1 H, 1 H, 2 H, 2 H -パーフルオロデシル、フェニル、2, 4, 5-テトラメチルフェニル、4-クロロフェニル等)、などが挙げられる。

【0094】ビニルエステル類は、具体的には、置換基を有してもよい脂肪族カルボン酸ビニルエステル(例えば、ビニルアセテート、ビニルプロピオネート、ビニルブチレート、ビニルイソブチレート、ビニルカプロエート、ビニルクロロアセテート)、置換基を有してもよい芳香族カルボン酸ビニルエステル(例えば、安息香酸ビニル、4ーメチル安息香酸ビニル、サリチル酸ビニル)、などが挙げられる。

【0095】アクリルアミド類、具体的には、アクリルアミド、Nーモノ置換アクリルアミド、N, Nージ置換アクリルアミド、N, Nージ置換アクリルアミド(置換基は、置換基を有していてもよいアルキル基、アリール基、シリル基で有り、例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、tertーブチル、tertーオクチル、シクロヘキシル、アダマンチル、ノルボルニル、ベンジル、ヒドロキシメチル、エトキシエチル、フェニル、2, 4, 5ーテトラメチルフェニル、4ークロロフェニル、トリメチルシリル)、などが挙げられる。

【0096】メタクリルアミド類、具体的にはメタクリルアミド、Nーモノ置換メタクリルアミド、N, Nージ 30 置換メタクリルアミド (例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、 tertーブチル、tertーオクチル、シクロヘキシル、アダマンチル、ノルボルニル、ベンジル、ヒドロキシメチル、エトキシエチル、フェニル、2, 4, 5ーテトラメチルフェニル、4ークロロフェニル、トリメチルシリル)、などが挙げられる。

【0097】オレフィン類(例えば、エチレン、プロピレン、1ーペンテン、塩化ビニル、ビニリデン、イソプレン、クロロプレン、ブタジエン)、スチレン類(例えば、スチレン、メチルスチレン、イソプロピルスチレン、メトキシスチレン、アセトキシスチレン、クロルスチレン)、ビニルエーテル類(例えば、メチルビニルエーテル、ブチルビニルエーテル、ヘキシルビニルエーテル、メトキシエチルビニルエーテル)などが挙げられる。

【0098】その他のモノマーとしては、クロトン酸エステル類、イタコン酸エステル類、マレイン酸エステル類、フマル酸エステル類、メチルビニルケトン、フェニルビニルケトン、メトキシエチルビニルケトン、Nービ

【0105】又、非イオン性分散性基を有するモノマーとしては、例えば、ポリエチレングリコールモノアルキルエーテルとカルボン酸モノマーとのエステル類、ポリエチレングリコールモノアルキルエーテルとのエステル類、ポリエチレングリコールモノアルキルエーテルとインクリコールモノアルキルエーテルとインクリコールモノアルキルエーテルとインウリコールモノアルキルエーテルとインウリコール構造を含有するマクロモノマー類、などが挙げられる。前記ポリエチレングリコールモノアルキルエーテルのエチレンオキシ部の繰りりましい。前記ポリエチレングリコールモノアルキルエーテルのエチレンオキルエーテルのアルキル基の炭素数としては1~20が好ましく、1~12がより好ましい。

【0106】次に、前記縮合系ポリマーについて詳細に 説明する。前記ポリウレタンは、基本的にはジオール化 合物とジイソシアネート化合物を原料に重付加反応によ り合成される。前記ジオール化合物の具体例としては、 非解離性のジオールとして、エチレングリコール、1, 2-プロパンジオール、1,3-プロパンジオール、 1. 3-ブタンジオール、2, 3-ブタンジオール、 2、2、-ジメチル-1、3-プロパンジオール、1、 4-ペンタンジオール、2,4-ペンタンジオール、 3, 3-ジメチル-1, 2-ブタンジオール、2-エチ ルー2-メチルー1、3-プロパンジオール、1、6-ヘキサンジオール、2,5-ヘキサンジオール、2-メ チルー2, 4ーペンタンジオール、2, 2ージエチルー 1, 3-プロパンジオール、2, 4-ジメチルー2, 4 -ペンタンジオール、2-メチル-2-プロピル1,3 ープロパンジオール、2,5-ジメチルー2,5-ヘキ サンジオール、2-エチル-1,3-ヘキサンジオー ル、1,2-オクタンジオール、2,2,4-トリメチ ルー1, 3-ペンタンジオール、1, 4-シクロヘキサ ンジメタノール、ジエチレングリコール、トリエチレン グリコール、ジプロピレングリコール、トリプロピレン グリコール、ポリエチレングリコール (平均分子量=2 00, 300, 400, 600, 1000, 1500, 4000)、ポリプロピレングリコール(平均分子量= 200、400、1000)、ポリエステルポリオー ル、4、4 'ージヒドロキシージフェニルー2、2ープ ロパン、4,4-ジヒドロキシフェニルスルホン、など が挙げられる。

【0107】アニオン性基を有するジオール化合物としては、2,2ービス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸、2,2ービス(ヒドロキシメチル)ブタン酸、2,5,6ートリメトキシー3,4ージヒドロキシへキサン酸、2,3ージヒドロキシー4,5ージメトキシペンタン酸、2,4ージ(2ーヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸、及びこれらの塩などが挙げ

56

られるが、特にこれらに限定されるものではない。

【0108】ジイソシアネート化合物の好ましい具体例としては、エチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、1,4ーシクロヘキサンジイソシアネート、2,4ートルエンジイソシアネート、1,5ーナフタレンジイソシアネート、1,5ーナフタレンジイソシアネート、mーフェニ

レンジイソシアネート、p-フェニレンジイソシアネート、3,3'-ジメチルー4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート、3,3'-ジメチルビフェニレンジイソシアネート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアネート、メチレンビス(4-シクロヘキシルイソシアネート)、などが挙げられる。

【0109】前記ポリエステルは、基本的にはジオール 化合物とジカルボン酸化合物から脱水縮合して容易に合 成される。前記ジカルボン酸化合物の具体例としては、 シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、ジメチル マロン酸、アジピン酸、ピメリン酸、α,αージメチル コハク酸、アセトンジカルボン酸、セバシン酸、1,9 - ノナンジカルボン酸、フマル酸、マレイン酸、イタコ ン酸、シトラコン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフ タル酸、2-ブチルテレフタル酸、テトラクロロテレフ タル酸、アセチレンジカルボン酸、ポリ(エチレンテレ フタレート) ジカルボン酸、1,2-シクロヘキサンジ カルボン酸、1, 4-シクロヘキサンジカルボン酸、ω ポリ (エチレンオキシ) ジカルボン酸、pーキシリレ ンジカルボン酸、などが挙げられる。これらの化合物 は、ジオール化合物と重縮合を行う際に、カルボン酸の アルキルエステル(例えば、ジメチルエステル)やジカ ルボン酸の酸塩化物の形で用いてもよいし、無水マレイ ン酸や無水コハク酸、無水フタル酸のように酸無水物の 形で用いてもよい。

【0110】スルホン酸基を有するジカルボン酸化合物及びジオール化合物の好ましい例としては、スルホフタル酸類(例えば、3ースルホフタル酸、4ースルホフタル酸、5ースルホイソフタル酸、2ースルホテレフタル酸等)、スルホコハク酸、スルホナフタレンカルボン酸類(例えば、4ースルホー1,8ーナフタレンジカルボン酸,7ースルホー1,5ーナフタレンカルボン酸等)、2,4ージ(2ーヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸、及びこれらの塩、などが挙げられる。

【0111】前記ジオール化合物としては、前記ポリウレタンにおいて説明したジオール類と、同じ群から選ばれる化合物を用いられる。前記のポリエステルの代表的な合成法は、前記のジオール類とジカルボン酸若しくはその誘導体との縮合反応であるが、ヒドロキシカルボン酸(例えば、1,2-ヒドロキシステアリン酸等)を縮合して得ることもできるし、環状のエーテルとラクトン類の開環重合法(講座重合反応6 開環重合(I)三枝

武夫著(化合同人、1971年)に詳しい)等の方法で 得られるポリエステルも、本発明に好適に用いられる。 【0112】前記ポリアミドは、ジアミンル今物とジャ

【0112】前記ポリアミドは、ジアミン化合物とジカ ルボン酸化合物の重縮合、アミノカルボン酸化合物の重 縮合、若しくはラクタム類の開環重合等によって得るこ とができる。前記ジアミン化合物としては、エチレンジ アミン、1,3-プロパンジアミン、1,2-プロパン ジアミン、ヘキサメチレンジアミン、オクタメチレンジ アミン、oーフェニレンジアミン、mーフェニレンジア ミン、p-フェニレンジアミン、ピペラジン、2,5-ジメチルピペラジン、4,4'-ジアミノフェニルエー テル、3,3'ージアミノジフェニルスルホン、キシリ レンジアミン、などが挙げられる。前記アミノカルボン 酸としては、グリシン、アラニン、フェニルアラニン、 ω -アミノヘキサン酸、 ω -アミノデカン酸、 ω -アミ ノウンデカン酸、アントラニル酸等が挙げられる。又、 開環重合に用いられる単量体としては、ω-カプロラク タム、アゼチジノン、ピロリドン、などが挙げられる。 前記ジカルボン酸化合物としては、前記ポリエステルに おいて説明したジカルボン酸類と、同じ群から選ばれる 化合物が用いられる。

【0113】前記ポリウレアは、基本的にはジアミン化合物とジイソシアネート化合物の重付加、若しくはジアミン化合物と尿素の脱アンモニア反応、によって得ることができる。原料である前記ジアミン化合物は、前記ポリアミドにおいて説明したジアミン類と同じ群から選ばれる化合物を用いることができる。又、原料である前記ジイソシアネート化合物としては、前記ポリウレタンにおいて説明したジイソシアネート類と、同じ群から選ばれる化合物を用いることができる。

【0114】前記ポリカーボネートは、基本的にはジオール化合物と、ホスゲン若しくは炭酸エステル誘導体(例えば、ジフェニルカーボネート等の芳香族エステル等)、を反応させることにより得ることができる。原料であるジオール化合物としては、前記のポリウレタンにおいて説明したジオール類と、同じ群からなる化合物が用いられる。

【0115】前記油溶性ポリマーは、必要な構成原料を一種づつ用いてもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性等)に応じて、それぞれ二種以上を任意の割合で用いることができる。

【0116】前記の油溶性ポリマーの中でも、前記の解離性基を有するものが好ましく、解離性基としては、カルボキシル基及びスルホン酸基の少なくとも一方を有するものが、より好ましい。解離性基としてカルボキシル基を有するものが、特に好ましい。

【0117】又、前記各々のポリマーの重合後に、ヒドロキシ基、アミノ基等の反応性基に対して酸無水物(例えば、マレイン酸等)を作用させて、反応によって解離

性基を導入することもできる。前記の解離性基の含量と しては、0、1~3、0mmol/gが好ました。前記

しては、 $0.1 \sim 3.0 \text{mmol/g}$ が好ましい。前記含量が少ないと、ポリマーの自己乳化性が小さく、含量が多いと水溶性が高くなり、染料の分散に適さない傾向

58

がある。

【0118】なお、前記の解離性基として、前記アニオン性の解離性基としては、更に、アルカリ金属(例えば、ナトリウム、カリウム等)又はアンモニウムイオンなどの塩であってもよく、前記カチオン性の解離性基としては、更に、有機酸(例えば、酢酸、プロピオン酸、メタンスルホン酸等)、無機酸(例えば、塩酸、硫酸、リン酸)などの塩であってもよい。

【0119】前記油溶性ポリマーとしては、油溶性染料との相溶性の付与、優れた分散安定性の付与の観点、及び解離性基の導入の容易さ等を勘案すると、ビニルポリマー、ポリウレタン、ポリエステル等が特に好ましい。

【0120】前記ビニルポリマーの具体例 (PA-1) ~ (PA-41) を、以下に列挙する。括弧内の比は質量比を表す。本発明は、これらの具体例に、何ら限定されるものではない。

【0121】 (PA-1) メチルメタクリレート-エチルアクリレート共重合体 (50:50)

(PA-2) ブチルアクリレート-スチレン共重合体(50:50)

(PA-3) ポリn-ブチルメタクリレート

(PA-4) ポリイソプロピルメタクリレート

(PA-5) ポリ (4-tert-ブチルフェニルアク リレート

(PA-6) n-ブチルメタクリレート-N-ビニルー 2-ピロリドン共重合体 (90:10)

(PA-7) メチルメタクリレート-塩化ビニル共重合体(70:30)

(PA-8) イソブチルメタクリレートーブチルアクリ レート共重合体 (55:45)

(PA-9) 酢酸ビニルーアクリルアミド共重合体 (85:15)

(PA-10) n-ブチルアクリレート-メチルメタクリレートn-ブチルメタクリレート共重合体 (35:35:30)

(PA-11) エチルメタクリレート-n-ブチルアク リレート共重合体(70:30)

(PA-12) tert-ブチメタクリルアミドーメチルメタクリレート-アクリル酸共重合体(60:30:10)

(PA-13) n-ブチルアクリレート-アクリル酸共 重合体(80:20)

(PA-14) sec-ブチルアクリレート-アクリル 酸共重合体 (85:15)

(PA-15) イソプロピルアクリレート-アクリル酸 共重合体 (90:10)

【0122】 (PA-16) ブチルメタクリレート-2 -ヒドロキシエチルメタクリレート-アクリル酸共重合 体 (85:5:10)

(PA-17) イソブチルメタクリレートーテトラヒドロフルフリルアクリレートーアクリル酸共重合体(60:30:10)

(PA-18) n-ブチルメタクリレートー1H, 1H, 2H, 2H-パーフルオロデシルアクリレートーアクリル酸共重合体(<math>75:20:5)

(PA-19) メチルメタクリレート-n-ブチルアク リレート-アクリル酸共重合体 (50:45:5)

(PA-20) 3-メトキシブチルメタクリレート-ス チレン-アクリル酸共重合体(35:50:15)

(PA-21) エチルアクリレート-フェニルメタクリレート-アクリル酸共重合体 (72:25:13)

(PA-22) イソブチルメタクリレートーポリエチレングリコールモノメチルエーテル (エチレンオキシ鎖繰り返し数23) のメタクリル酸エステルーアクリル酸共重合体 (70:20:10)

(PA-23) エチルメタクリレート-アクリル酸共重 合体(95:5)

(PA-24) イソブチルアクリレート-メトキシスチレン-アクリル酸共重合体(75:15:10)

(PA-25) イソブチルアクリレート-N-ビニルピロリドン-アクリル酸共重合体(60:30:10)

(PA-26) 2, 2, 2ーテトラフルオロエチルメタ クリレートーメチルメタクリレートーメタクリル酸共重 合体(25:60:15)

(PA-27) エチルメタクリレート-2-エトキシエ チルメタクリレート-メタクリル産共重合体 (75:1 5:15)

(PA-28) tert-オクチルアクリルアミドープロピルメタクリレートーメタクリル酸共重合体 (20:65:15)

(PA-29) n-ブチルメタクリレートージフェニル -2-メタクリロイルオキシジエチルホスホネートーメ タクリル酸共重合体(80:5:15)

(PA-30) n - ブチルメタクリレート-フェニル アクリルアミド-メタクリル酸共重合体(70:15:15)

【0123】 (PA-31) n-ブチルメタクリレート -N-ビニルピロリドン-メタクリル酸共重合体 (7 0:15:15)

(PA-32) n-ブチルメタクリレート-スチレンス ルホン酸共重合体(90:10)

(PA-33) イソブチルメタクリレート-スチレンス ルホン酸共重合体(90:10)

(PA-34) n-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルエタンスルホン酸共重合体 (90:10)

60

(PA-35) イソプチルアクリレート-n-ブチルメ タクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルエタン スルホン酸共重合体 (70:20:10)

(PA-36) エチルアクリレートー t e r t ーブチル メタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルプロ パンスルホン酸共重合体(60:30:10)

(PA-37) tertーブチルアクリレートーテトラヒドロフルフリルアクリレート-2-メチルプロパンスルうホン酸共重合体(50:40:10)

(PA-38) tertープチルアクリレートーポリエ チレングリコールモノメチルエーテル (エチレンオキシ 鎖繰り返し数23) のメタクリル酸エステルー2ーアク リルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸共重合体 (60:30:10)

(PA-39) イソブチルアクリレート-N-ビニルピロリドン-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(60:30:10)

(PA-40) n-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体(98:12)

(PA-41) n-ブチルメタクリレートーtertーブチルメタクリレート-2-アクリルアミドー2-メチルブタンスルホン酸ソーダ共重合体(50:35:15)

【0124】前記縮合系ポリマーの具体例(PC-1) ~ (PC-21) について、原料モノマーの形で以下に例示する(ただしPC-17以降はポリマーの形で例示)が、本発明は、これらに限定されるものではない。各ポリマーにおける酸性基はすべて非解離形で表す。

30 又、ポリエステル、ポリアミド等の縮合反応により生成 するものについては、構成成分は原料の如何にかかわら ず、すべてジカルボン酸、ジオール、ジアミン、ヒドロ キシカルボン酸、アミノカルボン酸等で表記する。括弧 内の比は各成分のモル百分率比を意味する。

【0125】(PC-1)トルエンジイソシアネート/エチレングリコール/1,4-ブタンジオール(50/15/35)

(PC-2) トルエジイソシアネート/ヘキサメチレン ジイソシアネート/エチレングリコール/ポリエチレン グリコール (Mw=600) 1, 4ープタンジオール (40/20/10/20)

(PC-3) 4, 4' ージフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/テトラエチレングリコール/エチレングリコール/2, 2ービス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(40/10/20/20/10)

(PC-4) 1, 5-t フタレンジイソシアネート/ブタンジオール/4, 4 'ージヒドロキシージフェニルー2, 2' ープロパン/ポリプロピレングリコール(Mw50 = 400) / 2, 2-t ズ (ヒドロキシメチル)プロピ

オン酸 (50/20/5/10/15)

(PC-5) イソホロンジイソシアネート/ジエチレングリコール/ネオペンチルグリコール/2, 2-ビス(ヒドロキシメチル) プロピオン酸(50/20/20/10)

(PC-6) ジフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/テトラエチレングリコール/ブタンジオール/2, 4-ジ(2-ヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸(40/10/10/33/7)

(PC-7) テレフタル酸/イソフタル酸/シクロヘキ サンジメタノール/1, 4-ブタンジオール/エチレン グリコール (25/25/25/15/10)

(PC-8) テレフタル酸/イソフタル酸/4, 4'-ジヒドロキシージフェニルー2, 2ープロパン/テトラ エチレングリコール/エチレングリコール (30/20/20/15/15/15/)

(PC-9) テレフタル酸/イソフタル酸/4, 4'-ベンゼンジメタノール/ジエチレングリコール/ネオペ 62

ンチルグリコール (25/25/25/15/10) (PC-10) テレフタル酸/イソフタル酸/5-3ルポイソフタル酸/エチレングリコール/ネオペンチルグリコール (24/24/2/25/25)

(PC-11) 11-アミノウンデカン酸 (100)

(PC-12) ポリ (12-アミノドデカン酸) と無水マレイン酸との反応物

(PC-13) ヘキサメチレンジアミン/アジピン酸(50/50)

(PC-14) N, N-ジメチルエチレンジアミン/アジピン酸/シクロヘキサンジカルボン酸(50/20/30)

(PC-15) トルエンジイソシアネート/4, 4' -ジフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジ アミン (30/20/50)

(PC-16) ヘキサメチレンジアミン/ノナメチレン ジアミン/尿素 (25/25/50)

[0126]

[化30]

PC-18

PC-19

$$\begin{array}{c|c} P C - 2 O \\ \hline \\ OCH_2CH_2OC \\ \hline \\ \end{array} \begin{array}{c|c} CH_3 \\ \hline \\ \end{array} \begin{array}{c|c} CH_3 \\ \hline \\ \end{array} \begin{array}{c|c} O \\ \hline \\ \end{array} \end{array}$$

x/y=70/30

PC-21

x/y = 60/40

【0127】前記の油溶性ポリマーの分子量(Mw)としては、通常1000~20000であり、2000から50000が好ましい。前記分子量が、1000未満であると、安定な着色微粒子分散物を得るのが難しくなる傾向にあり、20000を超えると、有機溶媒への溶解性が悪くなったり、有機溶媒溶液の粘度が増加して分散し難くなる傾向がある。

【0128】次に、着色微粒子分散物の製造方法について説明する。本発明の着色微粒子分散物は、前記の油溶性染料と前記の油溶性ポリマーとを水系媒体(少なくとも水を含有する液)中に、着色微粒子の形で分散させることにより製造できる。例えば、予め前記油溶性ポリマーのラテックスを調製し、これに前記油溶性染料を含浸

させる方法、あるいは、共乳化分散法、などが挙げられる。これらの中でも、前記共乳化分散法が好ましい。前記共乳化分散法としては、前記油溶性ポリマーと前記油溶性染料とを含有する有機溶媒に水を添加すること、又は、水中に該有機溶媒を添加すること、のいずれかによって該有機溶媒を乳化させ微粒子化させる方法が好適である。

【0129】なお、前記ラテックスとは、水に不溶な前記油溶性ポリマーが微細な粒子として水系媒体中に分散したものを意味する。前記分散の状態としては、前記油溶性ポリマーが前記水系媒体中に乳化されているもの、乳化重合されたもの、ミセル分散されたもの、あるいは前記油溶性ポリマーが分子中に部分的に親水的な構造を

持ち、分子鎖自身が分子状分散したもの、などのいずれ であってもよい。

【0130】ここで、予め前記ポリマーラテックスを作成し、これに前記油溶性染料を含浸させる方法について説明する。この方法の第一の例としては、ポリマーラテックスを調製する第一の工程と、有機溶媒に前記油溶性染料を溶解した染料溶液を調製する第二の工程と、がいる。この方法の第二の例としては、ポリマーラテックスを調製する第三の工程とからなる。この方法の第二の例としては、ポリマーラテックスを調製する第一の工程と、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染料溶液を調製し、この染料溶液と少なくとも水を含む液とを混合して染料微粒子分散液を調製する第二の工程と、前記ポリマーラテックスと前記染料微粒子分散液とを混合し着色微粒子分散物を調製する第三の工程とからなる。この方法の第三の例としては、特開昭55-139471号公報に記載されている方法が挙げらる。

【0131】ここで、前記乳化分散法について説明す る。この方法の第一の例は、有機溶媒に前記油溶性染料 と油溶性ポリマーを溶解した溶液を調製する第一の工程 と、ポリマーと染料を含む該有機溶剤溶液と少なくとも 水を含む液とを混合して着色微粒子分散物を調製する第 二の工程とを含む。この方法の第二の例は、有機溶剤に 前記油溶性染料を溶解した染料溶液を調製する第一の工 程と、有機溶剤に油溶性ポリマーを溶解したポリマー溶 液を調製する第二の工程と、前記染料溶液と前記ポリマ 一溶液と少なくとも水を含む液とを混合して着色微粒子 分散物を調製する第三の工程とを含む。この方法の第三 の例は、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染料溶液 を調製しこの染料溶液と少なくとも水を含む液とを混合 して染料微粒子分散物を調製する第一の工程と、有機溶 剤に油溶性ポリマーを溶解しポリマー溶液を調製し、こ のポリマー溶液と少なくとも水を含む液とを混合してポ リマー微粒子分散液を調製する第二の工程と、前記染料 微粒子分散物前記ポリマー微粒子分散液とを混合して着 色微粒子分散物を調製する第三の工程とを含む。この方 法の第四の例は、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した 染料溶液を調製し、この染料溶液と少なくとも水を含む 液とを混合して染料微粒子分散液を調製する第一の工程 と、有機溶剤に油溶性ポリマーを溶解したポリマー溶液 を調製する第二の工程と、前記染料微粒子分散液と前記 ポリマー溶液とを混合して着色微粒子分散物を調製する 第三の工程とを含む。この方法の第五の例は、前記油溶 性染料と油溶性ポリマーに対して、少なくとも水を含む 液とを混合して、直接、着色微粒子分散物を調製する工 程からなる。

【0132】前記着色微粒子分散物において、前記油溶性ポリマーの使用量としては、前記油溶性染料100質量部に対し、10~1000質量部が好ましく、50~600質量部がより好ましい。前記ポリマーの使用量

66

が、10質量部未満であると、微細で安定な分散が難しくなる傾向にあり、1000質量部を超えると、着色微粒子分散物中の油溶性染料の割合が少なくなり、着色微粒子分散液を水系インクとして使用した場合に配合設計上余裕がなくなる傾向にある。

【0133】前記着色微粒子分散物を製造する際に用い る有機溶剤としては、特に制限はなく、前記油溶性染料 や前記油溶性ポリマーの溶解性に基づき、適宜選択する ことができる。例えば、アセトン、メチルエチルケト ン、ジエチルケトン、シクロヘキサノン等のケトン系溶 剤、メタノール、エタノール、2-プロパノール、1-プロパノール、1ーブタノール、tert-ブタノール 等のアルコール系溶剤、クロロホルム、塩化メチレン等 の塩素系溶剤、ベンゼン、トルエン等の芳香族系溶剤、 酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸イソプロピル等のエステ ル系溶剤、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサン等のエーテル系溶剤、エチレングリコールモノ メチルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル 等のグリコール系溶剤、などが挙げられる。前記有機溶 剤は、一種単独で用いてもよいし、二種以上併用しても よい。又、水との混合溶剤であってもよい。

【0134】前記有機溶剤の使用量としては、本発明の効果を害しない範囲内であれば、特には制限はないが、前記油溶性ポリマー100質量部に対して、10~200質量部が好ましく、100~1000質量部が、より好ましい。前記有機溶剤の使用量が、10質量部未満であると、着色微粒子の微細で安定な分散が困難となる傾向にあり、2000質量部を超えると、前記有機溶媒を除去するための脱溶媒と濃縮の工程は必須且つ煩雑となり、又、配合設計上余裕がなくなる傾向にある。

【0135】前記有機溶剤は、該有機溶剤の水に対する溶解度が10%以下である場合、あるいは該有機溶剤の蒸気圧が水より大きい場合には、着色微粒子分散物の安定性の点から除去されるのが好ましい。前記有機溶剤の除去は、常圧~減圧条件において10℃ ~100 ℃で行うことができ、常圧条件において40℃ ~100 ℃、あるいは減圧条件下において10℃ ~50 ℃で行うのが好ましい。

【0136】前記着色微粒子分散物は、目的に応じて適 宜選択した添加剤を含んでもよい。前記添加剤として は、例えば、中和剤、分散剤、分散安定剤、あるいは後 述の高沸点有機溶媒、などが挙げられる。前記中和剤と しては、前記の油溶性ポリマーが未中和の解離性基を有 する場合に、該着色微粒子分散物液のpH調節、自己乳 化性調節、分散安定性の付与などの点で使用することが できる。前記中和剤は、分散液を調製する前にポリマー として取り出す時点で添加してもよいし、分散を行うい ずれかの工程、若しくは分散終了後に添加してもよい。 前記中和剤としては、アニオン性解離性基に対しては、 有機模其(例えば、

・ 有機塩基(例えば、トリエタノールアミン、ジエタノー

(35)

ルアミン、Nーメチルジエタノールアミン、ジメチルエタノールアミン等)、無機アルカリ(アルカリ金属の水酸化物では、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム等、炭酸塩では、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等)、アンモニアなどが挙げられる。カチオン性解離性基に対しては、有機酸(例えば、シュウ酸、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、パラトルエンスルホン酸等)、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、硫酸)など挙げられる。前記中和剤は、着色微粒子分散物における分散安定性を向上させる観点からは、pH4.5~10.0となるよう添加するのがより好ましい。

【0137】前記分散剤、分散安定剤は、前記ポリマーラテックス、前記油溶性ポリマー溶液、染料溶液、少なくとも水を含む溶液等のいずれに添加してもよく、油溶性ポリマー及び/又は染料微粒子分散液を調製する前工程の油溶性ポリマー、染料溶液、水を含む溶液、に添加するのが好ましい。前記分散剤、分散安定剤としては、カチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤、水溶性又は水分散性の低分子化合物、オリゴマー、などが挙げられる。分散剤、分散安定剤の添加量としては、油溶性染料と油溶性ポリマーの合計の0~100質量%が好ましく、0~20質量%がより好ましい。

【0138】又、前記着色微粒子分散物は、後述の高沸点有機溶媒を含むことが好ましい。高沸点有機溶媒は染料の1~1000質量%、好ましくは10~400質量%で用いられる。高沸点有機溶媒は一種単独で用いてもよいし、二種以上を併用してもよい。

【0139】前記着色微粒子の着色微粒子分散物における含有量としては、1~45質量%が好ましく、2~30質量%がより好ましい。含有量は、希釈、蒸発、限外濾過等により、適宜調整することができる。前記着色微粒子の平均粒径としては、1~500nmが好ましく、3~300nmがより好ましい。粒径分布に関しては、特に制限がないが、広く粒径分布を持つものでも、単分散の粒径分布を持つものでもよい。粒径及び粒径分布は、遠心分離、濾過等の手段により調整することができる。

【0140】一染料分散物一

前記染料分散物は、高沸点有機溶媒に溶解した前記油溶性染料を、水性媒体中に分散してなる。前記高沸点有機溶媒の沸点としては、150℃以上であることが必要であり、170℃以上が好ましい。前記高沸点有機溶媒の誘電率としては、3~12であることが必要であり、4~10が好ましい。ここでいう誘電率とは、25℃における真空中に対する比誘電率を表す。

【0141】前記高沸点有機溶媒としては、特に制限はなく、目的に応じて適宜選択することができ、例えば、 米国特許第2,322,027号等に記載の化合物が挙 げられ、リン酸エステル類、脂肪酸エステル類、フタル酸エステル類、安息香酸エステル類、フェノール類、アミド系類の高沸点有機溶媒が好ましい。

【0142】前記高沸点有機溶媒としては、下記式〔S-1〕から〔S-9〕で表される化合物が特に好ましい

[0143] 【化31】 **式 (S-1**)

$$\begin{array}{c}
\exists \text{t} \{S-1\} \\
O = P - (O)_{\overline{b}} - R_2 \\
(O)_{\overline{c}} - R_3
\end{array}$$

式
$$(S-2)$$
 COOR₄ COOR₅

式
$$(S-3)$$
 $(Ar-COO)_0 R_7$

式
$$(S-4)$$
 $(R_8-COO)_f-R_9$

$$R_{12} - X - N$$
 R_{14}

式
$$(S-8)$$
 R₁₇ N (R₁₉)

式
$$(S-9)$$
 R₂₀— $S-R_{21}$ (O)_i

【0144】前記式 [S-1] において、R₃₀、R₃₁及 50 びR₃₂は、各々独立に、脂肪族基又はアリール基を表 す。また、a、b及びcは、各々独立に、0又は1を表す。

【0145】前記式 [S-2] において、 R_{33} 及び R_{34} は、各々独立に、脂肪族基又はアリール基を表す。 R^{35} は、ハロゲン原子(F、C1、Br、I以下同じ)、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基又はアリールオキシカルボニル基を表す。 dは、 $0\sim3$ の整数を表す。 dが複数のとき、複数の R_{35} は、同じであってもよいし、異なっていてもよい。

【0146】前記式 [S-3] において、Ar は、T リール基を表す。e は、 $1\sim6$ の整数を表す。 R_{36} は、e 価の炭化水素基又はエーテル結合で互いに結合した炭化水素基を表す。

【0147】前記式 [S-4] において、 R_{37} は、脂肪族基を表す。 f は、 $1\sim6$ の整数を表す。 R_{38} は、 f 価の炭化水素基又はエーテル結合で互いに結合した炭化水素基を表す。

【0148】前記式 [S-5] において、g は、 $2\sim6$ の整数を表す。 R_{39} は、g 価の炭化水素基(ただしアリール基を除く)を表す。 R_{40} は、脂肪族基又はアリール基を表す。

【0149】前記式 [S-6] において、 R_{41} 、 R_{42} 及 び R_{43} は、それぞれ独立に、水素原子、脂肪族基又はアリール基を表す。 Xは、-CO-Xは $SO_2-を表す。 <math>R_{41}$ と R_{42} と、又は、 R_{42} と R_{43} とは、互いに結合して環を形成していてもよい。

【0150】前記式 $\{S-7\}$ において、 R_{44} は、脂肪族基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールスルホニル基、アリール基又はシアノ基を表す。 R_{45} は、ハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコキシ基又はアリールオキシ基を表す。 R_{45} は、 R_{45} は、 R_{45} は、 R_{45} はのとき、複数の R_{45} は同じであってもよいし、異なっていてもよい。

【0151】前記式 [S-8] において、 R_{46} 及び R_{47} は、それぞれ独立に、脂肪族基又はアリール基を表す。 R_{48} は、ハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコキシ基又はアリールオキシ基を表す。 i は、 $0\sim4$ の整数を表す。 i が複数のとき、複数の R_{48} は、同じであってもよいし、異なっていてもよい。

【0152】前記式 [S-9] において、 R_{49} 及び R_{50} は、脂肪族基又はアリール基を表す。 jは、1又は2を表す

【0153】前記式 [S-1] ~ [S-9] において、 R_{30} ~ R_{35} 、 R_{37} 、 R_{40} ~ R_{50} が脂肪族基又は脂肪族基を含む基であるとき、該脂肪族基は、直鎖状、分岐鎖状、環状のいずれであってもよく、また不飽和結合を含んでいてもよく、置換基を有していてもよい。該置換基の例としては、ハロゲン原子、アリール基、アルコキシ

70

基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基、ヒドロキシル基、アシルオキシ基、エポキシ基等が挙げられる。

【0154】前記式 [S-1] ~ [S-9] において、R30~R35、R37、R40~R50が環状脂肪族基、即ちシクロアルキル基であるか、又はシクロアルキル基を含む基であるとき、該シクロアルキル基は、3~8員の環内に不飽和結合を含んでもよく、また置換基や架橋基を有していてもよい。該置換基の例としては、ハロゲン原子、脂肪族基、ヒドロキシル基、アシル基、アリール基、アルコキシ基、エポキシ基、アルキル基等が挙げられ、該架橋基の例としては、メチレン基、エチレン基、イソプロピリデン基等が挙げられる。

【0155】前記式 $\{S-1\} \sim \{S-9\}$ において、 $R_{30} \sim R_{35}$ 、 R_{37} 、 $R_{40} \sim R_{50}$ がアリール基又はアリール基を含む基であるとき、該アリール基は、ハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基等の置換基で置換されていてもよい。

「【0156】前記式 [S-3]、前記式 [S-4]及び前記式 [S-5]において、R36、R38又はR39が炭化水素基であるとき、該炭化水素基は、環状構造(例えばベンゼン環、シクロペンタン環、シクロペキサン環)や不飽和結合を含んでいてもよく、また置換基を有していてもよい。該置換基の例としては、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、アシルオキシ基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、等が挙げられる。【0157】次に、本発明において特に好ましい高沸点

【0157】次に、本発明において特に好ましい高沸点 有機溶媒について説明する。

【0158】前記式 [S-1] において、R₃₀、R₃₁及 びR₃₂は、炭素原子数(以下C数と略す) 3~24(好ましくは4~18)の脂肪族基(例えばnーブチル、2ーエチルへキシル、nードデシル、nーオクタデシル、ベンジル、オレイル、2ークロロエチル、2、3ージクロロプロピル、2ープトキシエチル、2ーフェノキシエチル、シクロペキシル、4ーメチルシクロペキシル)又はC数6~24(好ましくは6~18)のアリール基(例えばフェニル、クレジル、pーノニルフェニル、キシクル、クメニル、pーメトキシフェニル、pーメトキシフェニル、color である。a、b及びcは、それぞれ独立に、0又は1であり、好ましくは総て1である。

【0159】前記式 $\{S-2\}$ において、 R_{33} 及び R_{34} は、C数4~24(好ましくは4~18)の脂肪族基(例えば前記 R_1 について挙げたアルキル基と同じ基、エトキシカルボニルメチル、1, 1-ジエチルプロピル、2-エチルー1-メチルへキシル、シクロヘキシルメチル、1-エチルー1, 5-ジメチルヘキシル、3, 5, 5-トリメチルシクロヘキシル、1-メチルシクロ

ヘキシル) 又はC数6~24 (好ましくは6~18) の アリール基 (例えば前記R1 について挙げたアリール 基、4-t-ブチルフェニル、4-t-オクチルフェニ ル、1、3、5ートリメチルフェニル、2、4、ージー t-ブチルフェニル、2, 4, -ジ-t-ペンチルフェ ニル) である。R₃₅は、ハロゲン原子(好ましくはC 1)、C数1~18のアルキル基(例えばメチル、イソ プロピル、t-ブチル、n-ドデシル)、C数1~18 のアルコキシ基(例えばメトキシ、n-ブトキシ、n-オクチルオキシ、メトキシエトキシ、ベンジルオキ シ)、C数6~18のアリールオキシ基(例えばフェノ キシ、p-トリルオキシ、4-メトキシフェノキシ、4 --t-ブチルフェノキシ) 又はC数2~1.9のアルコキ シカルボニル基 (例えばメトキシカルボニル、n-ブト* *キシカルボニル、2-エチルヘキシルオキシカルボニ ル) 又はC数6~25のアリールオキシカルボニル基で ある。dは、0又は1である。

【0160】前記式 [S-3] において、Arは、C数 6~24 (好ましくは6~18) のアリール基(例えば フェニル、4-クロロフェニル、4-メトキシフェニ ル、1-ナフチル、4-n-ブトキシフェニル、1, 3, 5-トリメチルフェニル)であり、bは1~4 (好 ましくは1~3)の整数であり、R36は、e価のC数2 10 ~24 (好ましくは2~18) の炭化水素基〔例えば前 記尺33について挙げたアルキル基、シクロアルキル基、 アリール基、- (CH₂)₂-、更に以下の基、

[0161]

【化32】

【0162】又は、e価の炭素原子数4~24(好まし くは4~18)のエーテル結合で互いに結合した炭化水 素基〔例えば、-CH2CH2OCH2CH2-、-CH2 $CH_2 (OCH_2CH_2)_3 - CH_2CH_2CH_2CH_2 \times$

$$\left(H\right) - O - \left(H\right) -$$

【0164】前記式 [S-4] において、R37は、C数 3~24 (好ましくは3~17) の脂肪族基 (例えばn ープロピル、1ーヒドロキシエチル、1ーエチルペンチ ル、n-ウンデシル、ペンタデシル、8,9-エポキシ ヘプタデシル、シクロプロピル、シクロヘキシル、4-メチルシクロヘキシル)であり、fは、1~4(好まし くは1~3)の整数であり、R38は、f価のC数2~2 4 (好ましくは2~18) の炭化水素基又はc価の炭素 原子数4~24(好ましくは4~18)のエーテル結合

※CH₂CH₂-、更に以下の基が挙げられる。 [0163] 【化33】

で互いに連結した炭化水素基(例えば前記R36について 挙げた基)である。

【0165】前記式 [S-5] において、gは、2~4 (好ましくは2又は3)であり、R39は、g価の炭化水 素基〔例えば、-CH₂-、- (CH₂)₂-、- (CH 2) 4-、- (CH₂) 7-、更に以下の基が挙げられ

[0166]

【化34】

【0167】 R_{40} は、C数4 \sim 24(好ましくは4 \sim 18)の脂肪族基又はC数6 \sim 24(好ましくは6 \sim 18)のアリール基(例えば、前記 R_{33} について挙げた脂肪族基、アリール基)である。

【0168】前記式 [S-6] において、R₄₁は、C数 3~20の脂肪族基〔例えばn-プロピル、1-エチル ペンチル、n-ウンデシル、n-ペンタデシル、2, 4 ージー t ーペンチルフェノキシメチル、4 ー t ーオクチ ルフェノキシメチル、3-(2, 4-ジ-t-ブチルフ エノキシ)プロピル、1-(2, 4-ジ-t-ブチルフ エキシ) プロピル、シクロヘキシル、4-メチルシクロ ヘキシル) 又はC数6~24 (好ましくは6~18) の アリール基(例えば前記Arについて挙げたアリール 基) である。R₄₂及びR₄₃は、C数3~24 (好ましく は3~18) の脂肪族基 (例えばイソプロピル、n-ブ チル、n-ヘキシル、2-エチルヘキシル、n-ドデシ ル、シクロペンチル、シクロプロピル)又はC数6~1 8 (好ましくは6~15) のアリール基 (例えばフェニ ル、1-ナフチル、p-トリル)である。 R_{42} と R_{43} と が互いに結合し、Nとともにピロリジン環、ピペリジン 環、モルホリン環を形成してもよく、R₄₁とR₄₂とが互 いに結合してピロリドン環を形成してもよい。Xは、-CO-又はSO2を表し、-CO-が好ましい。

【0169】前記式 [S-7] において、R44は、C数 3~24 (好ましくは3~18) の脂肪族基 (例えばイ ソプロピル、t-ブチル、t-ペンチル、t-ヘキシ ル、 t - オクチル、2 - ブチル、2 - ヘキシル、2 - オ クチル、2-ドデシル、2-ヘキサデシル、 t-ペンタ デシル、シクロペンチル、シクロヘキシル)、C数5~ 24 (好ましくは5~17) のアルコキシカルボニル基 (例えばn-ブトキシカルボニル、2-エチルヘキシル オキシカルボニル、n-ドデシルオキシカルボニル) C 数3~24(好ましくは3~18)のアルキルスルホニ ル基(例えばn-ブチルスルホニル、n-ドデシルスル ホニル)、C数6~30 (好ましくは6~24) のアリ ールスルホニル基(例えば p – トリルスルホニル、 p – ドデシルフェニルスルホニル、pーヘキサデシルオキシ フェニルスルホニル)、C数6~32(好ましくは6~ 24) のアリール基 (例えばフェニル、p-トリル) 又

はシアノ基である。

【0170】 R_{45} は、ハロゲン原子(好ましくはC 1)、C数3~24(好ましくは3~18)のアルキル基(例えば前記 R_{44} について挙げたアルキル基)、C数5~17のシクロアルキル基(例えばシクロペンチル、シクロヘキシル)、C数6~32(好ましくは6~24)のアリール基(例えばフェニル、p-hリル)C数1~24(好ましくは1~18)のアルコキシ基(例えばメトキシ、n-ブトキシ、2-エチルヘキシルオキシ、ベンジルオキシ、n-ドデシルオキシ、n-ベキザジルオキシ)又はC数6~32(好ましくは6~24)のアリールオキシ基(例えばフェノキシ、p-tーブチルフェノキシ、p-tーブチルフェノキシ、p-tーブチルフェノキシ、p-tープ・アンタデシルフェノキシ、p-ドデシルオキシフェノキシ)であり、p-1~2の整数である。

【0171】前記式 (S-8) において、 R_{46} 及び R_{47} は、前記 R_{42} 及び R_{43} と同じであり、 R_{48} は前記 R_{45} と同じである。

【0172】前記式[S-9]において、 R_{49} 及び R_{50} は、前記 R_{30} 、 R_{31} 及び R_{32} と同じである。 j は 1 又は 2 を表し、 1 が好ましい。

【0173】以下に、前記高沸点有機溶媒の具体例(前記 [S-1] で表される化合物としての $S-1\sim23$ 、前記 [S-2] で表される化合物としての $S-24\sim3$ 9、前記 [S-3] で表される化合物としての $S-40\sim44$ 、前記 [S-4] で表される化合物としての $S-40\sim45\sim50$ 、前記 [S-5] で表される化合物としての $S-51\sim58$ 、前記 [S-6] で表される化合物としての $S-59\sim67$ 、前記 [S-7] で表される化合物としての $S-59\sim67$ 、前記 [S-7] で表される化合物としての $S-68\sim75$ 、前記 [S-8] で表される化合物としての $S-68\sim79$ 0、前記 [S-9] で表される化合物としての $S-76\sim79$ 0、及び、前記 [S-9] で表される化合物としての $S-80\sim81$ 0 を示す。

【0174】 【化35】

$$S-2$$
 $O=P\left(-O-O-CH_3\right)_3$

$$O=P\left(-O-O-CH_3\right)$$

$$S - 7$$

$$O = P\left(-O - O\right)_{2}$$

$$OCH_{2}CHC_{4}H_{9}(n)$$

$$C_{2}H_{5}$$

[0175]

76

$$S - 9 O=P(OC_6H_{13}(n))_3$$

$$S - 1 \ 0 \bigcirc = P(OCH_2CHC_4H_9(n))_3$$

 C_2H_5

$$S-13$$
 O=P(OC₁₆H₃₃(n))₃

$$S - 1 4 O=P(O(CH_2)_8CH=CHC_8H_{17}(n))_3$$

$$S-15$$
 O=P(OCH₂CH₂CI)₃

$$S-16 O=P(OCH_2CH_2OC_4H_9(n))_3$$

$$S-1$$
 7 O-P(OCH₂CHCH₂Cl)₃ Cl

30 【0176】 【化37】

$$S-19$$
 $O=P\left(-O-H\right)-C_4H_9(t)$

$$S - 2 0$$

$$\left(\bigcirc - \bigcirc - \bigcirc \right) \stackrel{\circ}{P} - O(CH_2)_{\theta} O - \stackrel{\circ}{P} \left(- \bigcirc - \bigcirc \right)$$

$$S-22$$
 ((n)C₈H₁₇)₃P=O

$$S-2$$
 3 (n)C₈H₁₇-P(OC₈H₁₇(n))₂

【0177】 【化38】

式〔S-2〕で表される化合物

(41)

[0178]

【化39】

$$s - 30$$

79

S - 31

S - 3 2

S - 33

[0179]

【化40】

S - 35COOCH2(CF2CF2)2H

S - 36COOC₂H₅ COOCH2COOC2H5

S - 37

S - 38

$$C_5H_{11}(t)$$
 $C_5H_{11}(t)$
 $C_5H_{11}(t)$

S - 39

[0180] 【化41】

81

式〔S-3〕で表される化合物

S - 4 0 C₂H₅
-COOCH₂CHC₄H₉(n)

*【化42】

[0181]

式〔S-4〕で表される化合物

S-45 (n)C₁₅H₃₁COOC₁₈H₃₃(n)

$$S - 4.6$$
 C_2H_5 $(n)C_8H_{17}CH-CH(CH_2)_7COOCH_2CHC_4H_8(n)$

S – 4 7
$$CH_3$$
 $CH_3CHCOOCH_2CH$ $CH_2C_4H_9(t)$ $CH_2CH_2C_4C_4H_9(t)$ $CH_2CH_2C_4H_9(t)$

$$S=4.9$$
 C_2H_5 CH_3 C_2H_5 $(n)C_4H_9CHCOOCH_2CCH_2OCOCHC_4H_9(n)$ CH_4

【0182】 【化43】 (43)

式 (S-5) で表される化合物

$$S-53$$
 (n)C₄H₉OCO(CH₂)₈COOC₄H₉(n)

$$S - 5 \ 4$$
 C_2H_5 $COOCH_2CHC_4H_9(n)$ $COOCH_2CHC_4H_9(n)$ C_2H_5

S - 5 5
$$C_2H_5$$
 $COOCH_2CHC_4H_9(n)$ $COOCH_2CHC_4H_8(n)$ C_2H_5

$$S-59$$
 $C_4H_9(n)$ $C_4H_9(n)$ $C_4H_9(n)$

$$S - 6 \ 1$$
 $C_8H_{17} - COC_2H_{2}$
 $C_4H_8(n)$

$$S - 6.2$$
 $(t)C_5H_{11}$
 C_2H_5
 $C_5H_{11}(t)$

[0184] [化45]

$$\begin{array}{c} S-6\ 6 \\ \hline \\ CON \\ C_4H_9(n) \\ \hline \\ C_4H_9(n) \\ \end{array}$$

$$S - 7 2$$
 $C_{15}H_{31}(n)$ $C_{8}H_{17}(t)$

[0186]

(45)

式〔S-8〕で表される化合物

$$S - 7.9$$
 $QC_4H_9(n)$ $(n)C_4H_9$ N $C_8H_{17}(t)$

【0187】 【化48】

式〔S-9〕で表される化合物

$$S - 8 \ 0 \ (n)C_7H_{16}-S-C_7H_{15}(n)$$

S
$$-$$
 8 1 \bigcirc (n)C₄H₉CHCH₂ $-$ S $-$ CH₂CHC₄H₉(n) C₂H₅ \bigcirc C₂H₅

【0188】これらの高沸点有機溶媒は、一種単独で使用してもよいし、二種以上を併用してもよく、例えば、トリクレジルホスフェートとジブチルフタレートとの併用、トリオクチルホスフェートとジ(2-エチルヘキシル)セバケートとの併用、ジブチルフタレートとポリ(N-t-ブチルアクリルアミド)との併用、などが挙げられる。

【0189】前記高沸点有機溶媒の前記以外の化合物の例としては、及び/又は、これら高沸点有機溶媒の合成方法としては、例えば、米国特許第2,322,027号、同第2,533,514号、同第2,772,163号、同第2,835,579号、同第3,594,171号、同第3,676,137号、同第3,689,271号、同第3,700,454号、同第3,74

8, 141号、同第3, 764, 336号、同第3, 7 65, 897号、同第3, 912, 515号、同第3, 936, 303号、同第4, 004, 928号、同第 4,080,209号、同第4,127,413号、同 第4, 193, 802号、同第4, 207, 393号、 同第4, 220, 711号、同第4, 239, 851 号、同第4, 278, 757号、同第4, 353, 97 9号、同第4, 363, 873号、同第4, 430, 4 21号、同第4, 430, 422号、同第4, 464, 10 464号、同第4, 483, 918号、同第4, 54 0,657号、同第4,684,606号、同第4,7 28,599号、同第4,745,049号、同第4, 935, 321号、同第5, 013, 639号、欧州特 許第276, 319A号、同第286, 253A号、同 第289,820A号、同第309,158A号、同第 309, 159A号、同第309, 160A号、同第5 09, 311A号、同第510, 576A号、東独特許 第147,009号、同第157,147号、同第15 9,573号、同第225,240A号、英国特許第 20 2, 091, 124A号、特開昭48-47335号、 同50-26530号、同51-25133号、同51 -26036号、同51-27921号、同51-27 922号、同51-149028号、同52-4681 6号、同53-1520号、同53-1521号、同5 3-15127号、同53-146622号、同54-91325号、同54-106228号、同54-11 8246号、同55-59464号、同56-6433 3号、同56-81836号、同59-204041 号、同61-84641号、同62-118345号、 30 同62-247364号、同63-167357号、同 63-214744号、同63-301941号、同6 4-9452号、同64-9454号、同64-687 45号、特開平1-101543号、同1-10245 4号、同2-792号、同2-4239号、同2-43 541号、同4-29237号、同4-30165号、 同4-232946号、同4-346338号等に記載 されている。

【0190】本発明においては、前記高沸点有機溶媒と共に低沸点有機溶媒を併用することができる。該低沸点40 有機溶媒は、常圧で沸点150℃以下(通常、約30℃以上)の有機溶媒であり、例えば、エステル類(例えばエチルアセテート、ブチルアセテート、エチルプロピオネート、βーエトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート)、アルコール類(例えばイソプロピルアルコール、nーブチルアルコール、セカンダリーブチルアルコール)、ケトン類(例えばメチルイソブチルケトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン)、アミド類(例えばジメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン)、エーテル類(例えばデトラヒドロフラン、ジオキサン)等が好適に挙げられる。

【0191】前記乳化分散は、前記高沸点有機溶媒に、場合によっては前記高沸点有機溶媒と前記低沸点有機溶媒と前記低沸点有機溶媒との混合溶媒に、前記油溶性染料を溶かした油相を、前記水系媒体による水相中に分散し、該油相の微少油滴(前記分散粒子)を形成することにより行われる。前記油相の微少油滴(前記分散粒子)の形成には、前記水相中に前記油相を添加する方法が一般的であるが、前記油相中に前記水相を滴下して行く、いわゆる転相乳化法も好ましく用いることができる。

【 0 1 9 2 】前記乳化分散の際、前記水相及び前記油相のいずれか又は両方に、後述する界面活性剤、湿潤剤、染料安定化剤、乳化安定剤、防腐剤、防黴剤等の添加剤を必要に応じて添加することができる。

【0193】前記界面活性剤としては、例えば、脂肪酸 塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホ ン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキル スルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタ レンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシエチレン アルキル硫酸エステル塩等のアニオン系界面活性剤や、 ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチ レンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪 酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエ チレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン アルキルアミン、グリセリン脂肪酸エステル、オキシエ チレンオキシプロピレンブロックコポリマー等のノニオ ン系界面活性剤、また、アセチレン系ポリオキシエチレ ンオキシド界面活性剤であるSURFYNOLS(Ai rProducts&Chemicals社)、また、 N, N-ジメチル-N-アルキルアミンオキシドのよう なアミンオキシド型の両性界面活性剤、また、特開昭5 9-157,636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・デ ィスクロージャーNo.308119(1989年) 記 載のものも好適に挙げられる。

【0194】本発明においては、これらの界面活性剤と共に、乳化直後の安定化を図る目的で水溶性ポリマーを添加することができる。前記水溶性ポリマーとしては、例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体、また、多糖類、カゼイン、ゼラチン等の天然水溶性ポリマー、などが好適に挙げられる。

【0195】前記乳化分散により、前記油溶性染料を分散させて水性インクとする場合、特に重要なのは、その粒子サイズのコントロールである。インクジェット記録方法により画像を形成した際の色純度や濃度を高めるには、前記染料分散物における分散粒子の平均粒子サイズを小さくすることが必須であり、体積平均粒子サイズで100nm以下が好ましく、1~50nmがより好ましい。

【0196】また、粗大粒子の存在も印刷性能に非常に

90

大きな役割を示すことが明らかになった。即ち、粗大粒子がヘッドのノズルを詰まらせる、あるいは詰まらないまでも汚れを形成することによって、インクジェット用インクの不吐出や吐出のヨレを生じ、印刷性能に重大な影響を与えることが分かった。これを防止するためには、インクジェット用インクにした時にインク 1μ 1μ において、 5μ m以上の粒子を1000 個以下、 1μ m以上の粒子を1000 個以下に抑えることが好ましい。

【0197】これらの粗大粒子を除去する方法としては、公知の遠心分離法、精密濾過法等を用いることができる。これらの分離手段は、乳化分散直後に行ってもよいし、乳化分散物に湿潤剤や界面活性剤等の各種添加剤を加えた後、インクカートリッジに充填する直前でもよい。前記染料分散液における分散粒子の平均粒子サイズを小さくし、かつ粗大粒子をなくす有効な手段として、機械的攪拌を行う乳化分散装置を好適に用いることができる。

【0198】前記乳化分散装置としては、簡単なスターラーやインペラー撹拌方式、インライン撹拌方式、コロイドミル等のミル方式、超音波方式など公知の装置を用いることができるが、本発明においては、高圧乳化分散装置が好ましく、その中でも、高圧ホモジナイザーを特に好ましい。

【0199】前記高圧ホモジナイザーは、US-4533254号、特開平6-47264号等に詳細な機構が記載されているが、市販の装置としては、ゴーリンホモジナイザー(A. P. V GAULIN INC.)、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEXINC.)、アルティマイザー(株式会社スギノマシン)等が挙げられる。

【0200】また、近年になってUS-5720551号に記載されているような、超高圧ジェット流内で微粒子化する機構を備えた高圧ホモジナイザーは本発明の乳化分散に特に有効である。この超高圧ジェット流を用いた乳化分散装置の例として、DeBEE2000(BEEINTERNATIONAL LTD.)が挙げられる。

【0201】前記高圧乳化分散装置を用いて乳化分散する際の圧力としては、50MPa以上(500bar以上)が好ましく、60MPa以上(600bar以上)がより好ましく、180MPa以上(1800bar以上)が更に好ましい。本発明においては、前記乳化分散の際、例えば、撹拌乳化機で乳化した後、高圧ホモジナイザーを通す等の方法で2種以上の乳化装置を併用するのが特に好ましい。また、一度これらの乳化装置で乳化分散した後、湿潤剤や界面活性剤等の添加剤を添加した後、カートリッジにインクジェット用インクを充填する間に再度高圧ホモジナイザーを通過させるのも好ましい。

。 【0202】前記乳化分散の際、前記髙沸点有機溶媒に

加えて前記低沸点有機溶媒を含む場合、前記乳化物の安 定性及び安全衛生上の観点から、前記低沸点溶媒を実質 的に除去するのが好ましい。前記低沸点溶媒を実質的に 除去する方法としては、該低沸点有機溶媒の種類に応じ て各種の公知の方法、例えば、蒸発法、真空蒸発法、限 外濾過法等を採用することができる。前記低沸点有機溶 剤の除去工程は、乳化直後、できるだけ速やかに行うの が好ましい。

【0203】 (インクジェット用インク) 本発明の着色 組成物は、各種分野に使用することができ、筆記用水性 インク、水性印刷インク、情報記録用インク等のインク 組成物として好適である。以下に説明する本発明のイン クジェット用インクに、特に好適に使用することができ る。

【0204】本発明のインクジェット用インクは、本発明の着色組成物を含有してなり、さらに、必要に応じて、適宜選択したその他の成分を含有していてもよい。前記その他の成分としては、例えば、乾燥防止剤、浸透促進剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、防黴剤、pH調節剤、表面張力調整剤、消泡剤、粘度調整剤、分散剤、分散安定剤、防錆剤、キレート剤等の公知添加剤が挙げられる。

【0205】前記乾燥防止剤は、インクジェット記録方 法に用いるノズルのインク噴射口において該インクが乾 燥する事による目詰まりを防止する目的で好適に使用さ れる。前記乾燥防止剤としては、水より蒸気圧の低い水 溶性有機溶剤が好ましい。具体例としては、エチレング リコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコー ル、ポリエチレングリコール、チオジグリコール、ジチ オグリコール、2ーメチルー1,3ープロパンジオー ル、1,2,3-ヘキサトリオール、アセチレングリコ ール誘導体、グリセリン、トリメチロールプロパン等に 代表される多価アルコール類、エチレングリコールモノ メチル(又はエチル)エーテル、トリエチレングリコー ルモノエチル(又はブチル)エーテル等の多価アルコー ルの低級アルキルエーテル類、2-ピロリドン、N-メ チルー2-ピロリドン、1,3-ジメチルー2-イミダ ゾリジノン、Nーエチルモルホリン等の複素環類、スル ホラン、ジメチルスルホキシド、3-スルホレン等の含 硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジエタノールアミ ン等の多官能化合物、尿素誘導体等が挙げらる。これら の内グリセリンジエチレングリコール等の多価アルコー ルがより好ましい。又、これらは、一種単独で用いても よいし、二種以上併用して用いてもよい。これらの乾燥 防止剤は、インク中に10~50質量部含有することが 好ましい。.

【0206】前記浸透促進剤としては、例えば、エタノール、イソプロパノール、ブタノール,ジエチレングリコールモノブチルエーテル、トリエチレングリコールモノブチルエーテル、1,2-ヘキサンジオール等のアル

92

コール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムや上記乳化分散用界面活性剤として掲げたノニオン性界面活性剤等が挙げられる。これらは、インクジェット用インク中に、10~30質量%添加されれば十分な効果があり、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)を起こさない範囲で添加される。

【0207】前記紫外線吸収剤は、画像の保存性を向上 させる目的で使用され、例えば、特開昭58-1856 77号公報、同61-190537号公報、特開平2-782号公報、同5-197075号公報、同9-34 057号公報等に記載されたベンゾトリアゾール系化合 物、特開昭46-2784号公報、特開平5-1944 83号公報、米国特許第3214463号等に記載され たベンソフェノン系化合物、特公昭48-30492号 公報、同56-21141号公報、特開平10-881 06号公報等に記載された桂皮酸系化合物、特開平4-298503号公報、同8-53427号公報、同8-239368号公報、同10-182621号公報、特 表平8-501291号公報等に記載されたトリアジン 系化合物、リサーチディスクロージャーNo. 2423 9号に記載された化合物やスチルベン系、ベンズオキサ ゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍光を発 する化合物、いわゆる蛍光増白剤なども挙げられる。

【0208】前記酸化防止剤は、画像の保存性を向上さ せる目的で使用され、例えば、各種の有機系及び金属錯 体系の褪色防止剤が好適に挙げられる。前記有機系の褪 色防止剤としては、例えば、ハイドロキノン類、アルコ キシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、フェノ ール類、アニリン類、アミン類、インダン類、クロマン 類、アルコキシアニリン類、ヘテロ環類などが挙げられ る。前記金属錯体系の褪色防止剤としては、ニッケル錯 体、亜鉛錯体などが挙げられ、具体的には、リサーチデ ィスクロージャーNo. 17643の第VIIのIないし 「項、同No. 15162、同No. 18·716の65 0頁左欄、同No. 36544の527頁、同No. 3 07105の872頁、同No. 15162に引用され た特許に記載された化合物や特開昭62-215272 号公報の127頁~137頁に記載された代表的化合物 の一般式及び化合物例に含まれる化合物などが好適に挙 40 げられる。

【0209】前記防黴剤としては、例えば、デヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオンー1ーオキシド、pーヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1,2ーベンズイソチアゾリンー3ーオン及びその塩等が挙げられる。これらはインク中に0.02~1.00質量%使用するのが好ましい。

【0210】前記pH調整剤としては、例えば、水酸化リチウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属の水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等の炭酸塩、酢酸カリウム、ケイ酸ナトリウム、リン酸二ナトリウム

等の無機塩基、N-メチルジエタノールアミン、トリエタノールアミン等の有機塩基が挙げられる。

【0211】前記表面張力調整剤としては、例えば、ノニオン、カチオンあるいはアニオン界面活性剤が挙げられる。例えば、上記の乳化分散に用いる界面活性剤を用いることができるが、ここで用いられる界面活性剤は25℃での水に対する溶解度が0.5%以上のものが好ましい。

【0212】前記分散剤及び前記分散安定剤としては、上述のカチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤、などが好適に挙げられる。前記消泡剤としては、フッソ系、シリコーン系化合物やEDTAに代表されるれるキレート剤等などが挙げられる。

【0213】なお、インクジェット用インクのpHとしては、保存安定性の向上の点で、6~10が好ましく、7~10がより好ましい。前記インクジェット用インクの表面張力としては、20~60mN/mが好ましく、25~45mN/mがより好ましい。前記インクジェット用インクの粘度としては、30mPa・s以下が好ましく、20mPa・s以下がより好ましい。

【0214】(インクジェット記録方法) 本発明のインクジェット用インクは、以下の本発明のインクジェット記録方法に好適に用いられる。前記インクジェット記録方法においては、前記本発明のインクジェット用インクを用いて受像材料に記録を行う。なお、その際に使用するインクノズル等については特に制限はなく、目的に応じて、適宜選択することができる。

【0215】一受像材料一

前記受像材料としては、特に制限はなく、公知の被記録材、即ち普通紙、樹脂コート紙、例えば、特開平8-169172号公報、同8-27693号公報、同2-2766789号公報、同9-323475号公報、特開昭62-238783号公報、特開平10-153989号公報、同10-217473号公報、同10-235995号公報、同10-337947号公報、同10-217597号公報、同10-337947号公報等に記載されているインクジェット専用紙、フィルム、電子写真共用紙、布帛、ガラス、金属、陶磁器、等が挙げられる。

【0216】本発明においては、前記受像材料の中でも、受像層を支持体上に有してなる記録紙及び記録フィルムが特に好ましい。

【0217】前記支持体としては、LBKP、NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP等の古紙パルプ等からなり、必要に応じて従来の公知の顔料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等の添加剤を混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等の各種装置で製造されたもの等が使用可能であり、また、これらの外、合成紙、プラスチックフィルムシートなどであ

ってもよい。前記支持体の厚みとしては、 $10\sim250$ μ m程度であり、その坪量としては、 $10\sim250$ g / m^2 が好ましい。

94

【0218】前記支持体には、そのまま前記受像層を設けてもよいし、バックコート層を更に設けてもよく、また、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けた後、前記受像層及びバックコート層を設けてもよい。前記支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。

【0219】前記支持体の中でも、両面をポリオレフィン(例えば、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート、ポリブテン及びそれらのコポリマー等)でラミネートした紙及びプラスチックフイルムがより好ましく用いられる。ポリオレフィン中に、白色顔料(例、酸化チタン、酸化亜鉛)又は色味付け染料(例、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム)を添加することが好ましい。

【0220】前記受像層は、前記支持体上に設けられ、 20 顔料や水性バインダーが含有される。前記顔料として は、白色顔料が好ましく、該白色顔料としては、例え ば、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻 土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネ シウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミ ナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カルシ ウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の無機顔 料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿 素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料、等が好適に挙げらっ れる。これらの白色顔料の中でも、無機顔料が好まし く、多孔性無機顔料がより好ましく、細孔面積の大きな 合成非晶質シリカ等が、特に好ましい。前記合成非晶質 シリカは、乾式製造法によって得られる無水珪酸及び湿 式製造法によって得られる含水珪酸のいずれも使用可能 であるが、特に含水珪酸を使用することが好ましい。

【0221】前記水性バインダーとしては、例えば、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ピドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。これらの水性バインダーは、一種単独で使用してもよいし、二種以上を併用してもよい。これらの中でも、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコールが、前記顔料に対する付着性、受像層の耐剥離性の点で好ましい。

【0222】前記受像層は、前記顔料及び前記水性バインダーの外に、媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、界面 50 活性剤、その他の添加剤を含有することができる。

【0223】前記媒染剤は、不動化されていることが好 ましい。そのためには、ポリマー媒染剤が好ましく用い られる。前記ポリマー媒染剤については、特開昭48-28325号、同54-74430号、同54-124 726号、同55-22766号、同55-14233 9号、同60-23850号、同60-23851号、 同60-23852号、同60-23853号、同60 -57836号、同60-60643号、同60-11 8834号、同60-122940号、同60-122 941号、同60-122942号、同60-2351 34号、特開平1-161236号の各公報、米国特許 2484430号、同2548564号、同31480 61号、同3309690号、同4115124号、同 4124386号、同4193800号、同42738 53号、同4282305号、同4450224号の各 明細書に記載がある。特開平1-161236号公報の 212~215頁に記載のポリマー媒染剤を含有する受 像材料が特に好ましい。同公報記載のポリマー媒染剤を 用いると、優れた画質の画像が得られ、かつ画像の耐光 性が改善される

【0224】前記耐水化剤は、画像の耐水化に有効であり、カチオン樹脂が特に好適に挙げられる。前記カチオン樹脂としては、例えば、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド、コロイダルシリカ等が挙げられ、これらの中でも、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリンが特に好ましい。これらのカチオン樹脂の含有量としては、前記受像層の全固形分に対し1~15質量%が好ましく、特に3~10質量%であることが好ましい。

【0225】前記耐光性向上剤としては、例えば、硫酸 亜鉛、酸化亜鉛、ヒンダーアミン系酸化防止剤、ベンゾ フェノン等のベンゾトリアゾール系の紫外線吸収剤等が 挙げられる。これらの中でも、硫酸亜鉛が特に好まし い。

【0226】前記界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能する。前記界面活性剤については、特開昭62-173463号、同62-183457号の各公報に記載がある。前記界面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよい。前記有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好ましい。前記有機フルオロ化合物としては、例えば、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ素系化合物(例、フッ素油)及び固体状フッ素化合物樹脂(例、四フッ化エチレン樹脂)が含まれる。前記有機フルオロ化合物については、特公昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-20994号、同62-135826号の各公報に記載がある。

【0227】前記その他の添加剤としては、例えば、顔

96

料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤、等が挙げられる。なお、前記受像層は、1層であってもよいし、2層以上であってもよい。

【0228】前記受像層の厚みとしては、 $10\sim50\mu$ mが好ましく、 $20\sim40\mu$ mがより好ましい。

【0229】前記受像材料には、バックコート層を設けることもでき、該バックコート層に添加可能な成分としては、白色顔料、水性バインダー、その他の添加剤、が 挙げられる。

【0230】前記バックコート層に含有される白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、ケイソウ土、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、提ベーマイト、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。

【0231】前記バックコート層に含有される水性バインダーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。

【0232】前記バックコート層に含有されるその他の 成分としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防 腐剤、耐水化剤、等が挙げられる。

【0233】前記受像材料における構成層(バックコート層を含む)には、ポリマーラテックスを添加してもよい。前記ポリマーラテックスは、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。前記ポリマーラテックスについては、特開昭62-245258号、同62-1316648号、同62-110066号の各公報に記載がある。ガラス転移温度が低い(40℃以下の)ポリマーラテックスを媒染剤を含む層に添加すると、該層のひび割れやカールを防止することができる。また、ガラス転移温度が高いポリマーラテックスを前記バックコート層に添加すると、該層のカールを防止できる。

【0234】インクジェット記録方式には、特に制限はなく、公知の方式、例えば静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利

.97

用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、 電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を 利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、 及びインクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用 するサーマルインクジェット方式、等のいずれであって もよい。なお、前記インクジェット記録方式には、フォ トインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数 射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数の インクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインク を用いる方式、が含まれる。

[0235]

【実施例】以下に、本発明の実施例を説明するが、本発明はこれらに何ら限定されない。なお、以下において、特に断りがない限り、「部」は「質量部」、「%」は「質量%」を表す。

【0236】 (実施例1)

ー製造例 1 着色微粒子分散物 (B-1) の調製ーイソプロピルアルコール 4 部、 t e r t - ブタノール 6 部、油溶性ポリマー (PA-14) (酸含量 2.07 m m o 1/g) 1.2 部、及び油溶性染料 (D-4)0.8 部の混合液に、2 m o 1/L 水酸化ナトリウムを末端解離性ビニルポリマーの酸が中和される量を徐々に加えた後、80 でまで加温し、その後攪拌しながら水 30 部を添加した。この液を減圧下 40 で濃縮し、固形分 15 %の着色微粒子分散物を調製した。以下、この着色微粒子分散物を表 1 に示す通 15 、 15 に示する。

【0237】-製造例2 着色微粒子分散物 (B-2)の調製-

酢酸エチル3部、シクロヘキサノン0.5部、油溶性ポリマー(PA-19)(酸含量0.69mmol/g)1.4部、油溶性染料(D-53)0.6部の混合液を調製した。一方、前記の末端解離性ビニルポリマーの酸が中和される量の2mol/L水酸化ナトリウムと水15部、ジ(2-エチルヘキシル)スルホコハク酸ナトリウム0.2部の混合液を調製した。この2種の混合液を

合わせ、ホモジナイザーにて混合乳化した後、減圧下40℃で濃縮し、固形分20%の着色微粒子分散物を調製した。以下、この着色微粒子分散物を表1に示す通り、「B-2」と称する。

QR

【0238】-製造例3~10-

製造例1と同様な方法で調製した着色微粒子分散物を、表1に示す通り、「B-3」~「B-8」と称し、製造例2と同様な方法で調製した着色微粒子分散物を「B-9」及び「B-10」と称する。

【0239】-製造例11 着色微粒子分散物(B-1)の調製-

イソプロピルアルコール4部、t - ブタノール6部、油溶性ポリマー(PA-19 酸含有量0.69mmol/g)1.2部、油溶性染料(D-53)0.5部及び例示高沸点有機溶媒(S-2)0.30部の混合液に、末端解離性ビニルポリマーの酸が中和される量の2mol/Lの水酸化ナトリウムを、徐々に加えた後、80℃まで昇温させ、攪拌しながら水30部を添加した。この液を減圧下40℃で濃縮し、固形分24%の着色微粒子分散物を調製した。以下、この着色微粒子分散物を表1に示す通り、「B-11」と称する。

【0240】-製造例12 着色微粒子分散物 (B-12) の調製-

イソプロパノール4部、t-ブタノール6部、油溶性ポリマー(PC-10酸含有量0.08mmol/g) 1.2部、油溶性染料(D-53)0.4部及び例示高沸点有機溶媒(S-24)0.4部の混合液に、2mol/L 水酸化ナトリウムを末端解離性ビニルポリマーの酸が中和される量を徐々に加えた後、80 でまで昇温させ、攪拌しながら水30 部を添加した。この液を減圧下40 で濃縮し、固形分24%の着色微粒子分散物を調製した。以下、この着色微粒子分散物を、表1に示す通り、「B-12」と称する。

[0241]

【表1】

ഹ	

粒子锤		H 11	6 3	4.3	7.7		10	4 8	9 %	3 5		7 0	8 8	0	3	5 8	5.7		ے 0
固形分	70##	N = 9	1 5	2.0	2.0	2 -	0 1	15	1.5	1 5	2	2.0	2 0	9.0		24	3.0	1 6	2
(1) : (2)	-		4	7:3	7:3	8 . 4		6:4	6:4	h : A		7:3	7:3	7:9		*1)	*2)	4.4	*·
李兴	(2)	N - 4	7-4	D-53	D-2	0-6		D-16	D-17	D-26		U-96	D-4	D-53		D-53	D-53	H-2	-
	mmo 1/g	207		0.69	1. 39	1. 74	0 9 0	0.00	0.48	0.08	000	0.0	1.74	1.74		0. by	0.08		
#1 L	Mn	12500		24000	23000	18000	24000		52000	16000	16000	0000	18000	31000	0000	74000	16000	24000	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(1)	_		A-1	PA-22	PA-26	۔ ا	٠l	ബ	PC-10	P.C10		co l	PA-28	-	4 I	٦.	PA-19	
_		B-1	4	η-	B-3	B-4	<u>.</u>	1	B – 6	B-7	- 1		<u> </u>	B-10			1	B-13	
		No. (1) Mn mmol/g (2) 有电弧	No. (1) Mn mmol/g (2) 編章% B-1 PA-14 12500 207 n-4	No. (1) Mn mmol/g (2) 重要% B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15	No. (1) Mn mmol/g (2) 動車外 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20	No. (1) Mn mmol/s (2) 面形 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20	No. (1) Mn mmol/g (2) (1) :*(2) 開形分 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 16	No. (1) Mn mmol/g (2) 配形 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.60 0.60 0.70 0.70 0.70	No. (1) Mn mmol/g (2) 国形分 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-5 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15	No. (1) Mn mmol/g (2) 配形 取附 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.48 D-17 6:4 15	No. (1) Mn mmol/g (2) (1) :(2) BB% No. (1) Mn mmol/g (2) (2) BB% B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.48 D-16 6:4 15 B-7 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15	No. (1) Mn mmol/g (2) 動産 No. (1) Mn mmol/g (2) 動産 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.48 D-16 6:4 15 B-7 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15	No. (1) Mn mmol/e (2) (1) :(2) 開始分 No. (1) Mn mmol/e (2) (1) :(2) 開始分 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.48 D-16 6:4 15 B-7 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15 B-8 PC-10 16000 0.08 D-96 7:3 20	No. (1) Mn mmol/g (2) (1): (2) 開始分 No. (1) Mn mmol/g (2) (1): (2) 資金分 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-2 7:3 20 B-3 PA-2b 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.69 D-16 6:4 15 B-7 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15 B-8 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15 B-9 PA-26 18000 0.08 D-96 7:3 20	No. (1) Mn mmol/e (2) 重要% No. (1) Mn mmol/e (2) 重要% B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-2 7:3 20 B-3 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.69 D-16 6:4 15 B-7 PC-10 16000 0.08 D-16 6:4 15 B-8 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15 B-9 PA-26 18000 1.74 D-4 7:3 20 B-9 PA-28 31000 1.74 D-53 7:3 20	No. (1) Mn mmol/g (2) (1) (2)<	No. (1) Mn mnol/g (2) 配子 (1) :*(2) 関形分 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-2 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.69 D-16 6:4 15 B-7 PC-10 16000 0.08 D-16 6:4 15 B-8 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15 B-9 PA-26 18000 1.74 D-4 7:3 20 B-10 PA-28 31000 1.74 D-53 7:3 20 B-11 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3	No. (1) Mn mmol/g (2) 配格 B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.39 D-5 7:3 20 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.69 D-16 6:4 15 B-7 PC-10 16000 0.08 D-16 6:4 15 B-8 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15 B-9 PC-10 16000 0.08 D-96 7:3 20 B-10 PA-28 31000 1.74 D-4 7:3 20 B-11 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 <	No. (1) Mn mmol/g (2) (1) ::.(2) 関形分 No. (1) Mn mmol/g (2) (2) 重要% B-1 PA-14 12500 2.07 D-4 6:4 15 B-2 PA-19 24000 0.69 D-53 7:3 20 B-3 PA-22 23000 1.74 D-6 6:4 15 B-4 PA-26 18000 1.74 D-6 6:4 15 B-5 PA-19 24000 0.69 D-16 6:4 15 B-6 PA-36 52000 0.48 D-17 6:4 15 B-7 PC-10 16000 0.08 D-26 6:4 15 B-8 PC-10 16000 0.08 D-96 7:3 20 B-10 PA-26 18000 1.74 D-4 7:3 20 B-11 PA-19 24000 0.69 D-53 *1) 24

<u>..</u>

c) ġ 2 (3 8 (2) Ξ 1)

【0242】なお、表中の粒径は、 (マイクロトラックUPA150;日機装(株)社製で 測定)。

【0243】-試料1の作製-

前記の製造例1で調製した着色微粒子分散物(B-1) 42部に、ジエチレングリコール8部、グリセリン8 部、トリエチレングリコールモノブチルエーテル5部、 硫酸ヘキサエチレングリコールモノドデシルエーテルナ トリウム 0. 5部、ジ(2-エチルヘキシル)スルホコ

0. 5部、及びイオン交換水36部を 混合し、0. 45μmのフィルターによって濾過し、水 性のインクジェット用インクの試料1を作製した。

【0244】-試料2~12の作製-

前記の試料1の作製において、前記着色微粒子分散物 (B-1) を、前記製造例2~12で調製した着色微粒 子分散物に代えた以外は、前記の実施例1と同様な方法 で、インクジェット用インクの試料2~12を作製し 50 た。

【0245】-試料13の作製-

油溶性染料 (D-53) 4. 54g、ジオクチルスルホ コハク酸ナトリウム5. 68gを例示高沸点有機溶媒 (S-4) 5. 45g、油溶性ポリマー (PA-19 酸含有量0.69mmol/g)13.6g、及び酢酸 エチル50ml中に70℃にて溶解させた。溶解させる 途中で油溶性ポリマーの酸が中和される量の2m01/ し水酸化ナトリウムを徐々に添加した。この液に500 mlの脱イオン水をマグネチックスターラーで攪拌しな がら添加し、水中油滴型の粗粒子分散物を作製した。次 に、この粗微粒子分散物をマイクロフルイダイザー (M ICROFLUIDEX INC) ET600baro 圧力で5回通過させることで微粒子化を行なった。 更に 出来上がった乳化物をロータリーエバポレーターにて酢 酸エチルの臭気がなくなるまで脱溶媒を行なった。こう して得られた油溶性染料の微細乳化物に、ジエチレング リコール140g、グリセリン50g、SURFYNO L465 (AirProducts&Chemical s社)7g、脱イオン水900mlを添加してインクジ エット用インクの試料13を作製した。

【0246】-比較試料1の作製-

下記比較染料(H-1) 6 部に、ジエチレングリコール 1 0 部、グリセリン 8 部、テトラエチレングリコールモノブチルエーテル 1 0 部、ジエタノールアミン 1 部、及び、イオン交換水 6 5 部を混合し、0. 2μ mのフィルターによって濾過しインクジェット用インクの比較試料 1 を作製した。

[0247]

【化49】

$$H-1$$
 $CONHCH_2CH_2SO_3K$
 CH_3
 $CH_2CH_2NHSO_2CH_3$
 C_2H_4

【0248】-比較試料2の作製-

下記油溶性染料(H-2)を用いて、製造例1と類似の方法で着色微粒子分散物(B-13)を調製した。次に、前記試料1の作製と同様な方法で、前記着色微粒子分散物(B-1)を(B-13)に代えて、インクジェット用インクの比較試料2を作製した。

[0249]

【化50】

H-2

$$C_4H_g$$
 C_4H_g
 C_4H_g

【0250】一画像記録及び評価ー

10 以上の各実施例及び比較例のインクジェット用インクについて、下記評価を行い、その結果を表2に示した。なお、表2において、「色調」、「紙依存性」、「耐水性」及び「耐光性」は、各インクジェット用インクを、インクジェットプリンター(EPSON(株)社製;PM-700C)でフォト光沢紙(富士写真フイルム

(株) 製;インクジェットペーパー、フォトグレード) に画像を記録した後で、評価したものである。

【0251】a)色調

記録した画像を観察し、A(良好)、B(不良)として、二段階で評価した。

【0252】b) 紙依存性

前記フォト光沢紙に形成した画像と、別途にPPC用普通紙に形成した画像との色調を比較し、両画像間の差が小さい場合をA(良好)、両画像間の差が大きい場合をB(不良)として、二段階で評価した。

【0253】c)耐水性

前記画像を形成したフォト光沢紙を、1時間室温乾燥した後、30秒間水に浸漬し、室温にて自然乾燥させ、滲みを観察した。滲みが無いものをA、滲みが僅かに生じたものをB、滲みが多いものをCとして、三段階で評価した。

【0254】d) 耐光性

前記画像を形成したフォト光沢紙に、ウェザーメーター(アトラスC. I65)を用いて、キセノン光(850001x)を3日間照射し、キセノン照射前後の画像濃度を反射濃度計(X-Rite310TR)を用いて測定し、染料残存率として評価した。なお、前記反射濃度は、1、1.5及び2.0の3点で測定した。何れの濃度でも染料残存率が70%以上の場合をA、1又は2点が70%未満をB、全ての濃度で70%未満の場合をCとして、三段階で評価した。

[0255]

【表2】

.o.N. A.X.	着色微粒子分散物	色調	紙依存性	配水件	耐光体	御光	10.
12 4 1	B-1	¥	A	Α,	Ą	本學語	3
試料2	B-2	A	A	A	A	本祭問	
就料 3	B-3	A	A	A	A	林路距	
武料 4	B-4	A	A	A	¥	大路田	
改 5	B-5	A	Ą	V	A	本祭明	
10000000000000000000000000000000000000	B-6	A	Ą	¥	A	本器明	
对 称 7	B-7	A	A	V	A	本発明	
東料8	B-8	A	A	A	A	本発明	
对料 9	B-9	Ą	A	Ą	A	本発明	
試料10	B-10	Ą	A	Ą	A	本発明	
对料 11	B-11	А	A	A	Ą	本発明	
式料12	B-12	Ч	A	A	ď	本発明	
試料13	. 1	4	¥	¥	4	本籍明	
比較試料1		A	В	В	В	比数例	
比較試料 2	B-13	В	В	B	В	比較便	1
							04

【0256】表2から明らかなように、本発明のインクジェット用インクは、粒径が小さく、印字適性に優れ、発色性・色調に優れ、紙依存性がなく、耐水性、耐光性に優れていることが確認された。

【0257】(実施例2)実施例1の試料2と同様な作製方法で、油溶性染料D-11、D-12、D-22、D-23、D-37、D-38、D-43、D-44、D-46、D-48、D-54、D-56、D-58、

D-60, D-62, D-75, D-76, D-100

について、評価した結果、実施例1と同様な結果が得られた。

【0258】 (実施例3)

-試料101の作製-

油溶性染料 (D-53) 4.54 Xg、ジオクチルス ルホコハク酸ナトリウム5.68gを、例示高沸点有機 溶媒 (S-2) 3.41g、例示高沸点有機溶媒 (S-11) 5.68g及び酢酸エチル50ml中に70℃に て溶解させた。この溶液中に500mlの脱イオン水を

マグネチックスターラーで撹拌しながら添加し、水中油滴型の粗粒分散物を作製した。次に、この粗粒分散物を、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDE X INC)にて600barの圧力で5回通過させることで微粒子化を行った。更に出来上がった乳化物をロータリーエバポレーターにて酢酸エチルの臭気が無くなるまで脱溶媒を行った。こうして得られた疎水性染料の微細乳化物に、ジエチレングリコール140g、グリセリン50g、SURFYNOL465(AirProducts&Chemicals社)7g、脱イオン水900mlを添加してインクジェット用インクの試料101を作製した。

【0259】-試料102~109の作製-試料101の油溶性染料(D-53)を表-3の油溶性 染料に変更した以外は試料101と同様に、試料102 ~109を作製した。

【0260】-比較試料110の作製-試料101の油溶性染料(D-53)を、下記化合物 (H-2)に変更した以外は試料101と同様に、比較 106

試料110を作製した。

[0261]

【化51】

$$H-2$$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$

【0262】こうして得られた試料101~試料110 の乳化分散インクの体積平均粒子サイズを、マイクロト ラックUPA(日機装株式会社)を用いて測定した。こ の結果を表3に示す。

【0263】次にインク試料101~110及び比較試料を、実施例1と同様に評価した。結果を表3に示す。 【0264】

【表3】

(55)

4 4 4	(mm) ×
	1 0
	8 7
	α
	6 3
-	7 1
A	9 9
A	7.2
	0'8
	101
	9 1
	5 2
	7 8

【0265】表3から明らかなように、本発明のインク ジェット用インクは発色性、色調に優れ、紙依存性が小 さく、耐水性及び耐光性に優れるものであることが確認 された。

【0266】 (実施例4) 実施例2で作製したインク を、インクジェットプリンターBJ-F850 (CAN ON社製) のカートリッジに詰め、同機にて同社のフォ ト光沢紙GP-301に画像をプリントし、実施例2と 同様な評価を行ったところ、実施例2と同様な結果が得 られた。

[0267]

【発明の効果】本発明によれば、前記従来のインクにお ける欠点を解消し、耐水性、耐光性、保存安定性、色再 現性、記録濃度、記録画質等に優れ、紙依存性なく記録 し得る着色組成物、該着色組成物を含むインクジェット 用インク、及び該インクジェット用インクを用いたイン クジェット記録方法を提供することができる。

(56)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FI

テーマコード(参考)

C 0 9 D 11/00 17/00

C 0 9 D 17/00 B 4 1 J 3/04

101Y

F ターム(参考) 2C056 EA13 FA03 FA04 FA07 FB03

FB04 FC02 FC06

2H086 BA02 BA53 BA54 BA56 BA59

BA60

4J037 EE28 FF03

4J039 BC50 BC51 BC52 BE02 BE12

CA06 EA21 GA24

•